PCT WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 249/12, 401/04, 403/04, A01N 43/653, 47/08, C07C 239/08, 271/06

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/01258

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

18. Januar 1996 (18.01.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP95/02395

A1

(22) Internationales Anmeldedatum: 21. Juni 1995 (21.06.95) (81) Bestimmungsstaaten: AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, KZ, MX, NO, NZ, PL, RU, SG, SK, UA, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 23 613.1

6. Juli 1994 (06.07.94)

DE Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-TIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Jean-Ganss-Strasse 21, D-67227' Frankenthal (DE). SAUTER, Hubert [DE/DE]; Neckarpromenade 20, D-68167 Mannheim (DE). GÖTZ, Norbert [DE/DE]; Schöfferstrasse 25, D-67547 Worms (DE). KÖNIG, Hartmann [DE/DE]; Blumenstrasse 16, D-69115 Heidelberg (DE). RÖHL, Franz [DE/DE]; Sebastian-Kneipp-Strasse 17, D-67105 Schifferstadt (DE). LORENZ, Gisela [DE/DE]; Erlenweg 13, D-67434 Hambach (DE). AMMERMANN, Eberhard [DE/DE]; Von-Gagern-Strasse 2, D-64646 Heppenheim (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).

(54) Title: 2-[1',2',4'-TRIAZOL-3'-YLOXYMETHYLENE]-ANILIDES AND THEIR USE AS PEST-CONTROL AGENTS

(54) Bezeichnung: 2-(1',2',4'-TRIAZOL-3'YLOXYMETHYLEN)-ANILIDE SCHÄDLINGSBEKÄMPFUNGSMITTEL

UND

IHRE

VERWENDUNG

ALS

(57) Abstract

2-[1',2',4'-triazol-3'concerns The invention yloxymethylene]-anilides of the formula (I) in which the subscript and substituents are as follows: n stands for 0, 1, 2, 3, or 4; X stands for a direct bond, oxygen or NRa, Ra being hydrogen, alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl or cycloalkenyl; R1 nitro, cyano,

 $(R^1)_n$ **(I)** R40-

halogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, alkoxy, alkenyloxy or alkinyloxy; R2 hydrogen, nitro, cyano, halogen, alkyl, haloalkyl, alkoxy, alkylthio or alkoxycarbonyl; R3 optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, heterocyclyl, aryl or heteroaryl; R4 hydrogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl, cycloalkenyl, alkylcarbonyl or alkoxycarbonyl; R5 hydrogen, alkyl, alkenyl, alkinyl, cycloalkyl or cycloalkenyl. The invention also concerns methods of preparing such compounds, intermediates used in their preparation and their use in the control of animal and fungal pests.

(57) Zusammenfassung

2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-anilide der Formel I, in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben: n 0, 1, 2, 3 oder 4; X eine direkte Bindung, O oder NRa, Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl; R1 Nitro, Cyano, Halogen, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy oder Alkinyloxy; R2 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio oder Alkoxycarbonyl; R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Heteroaryl; R4 Wasserstoff, ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloakyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl; R5 Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung, zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

ΑT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
ΑÜ	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT .	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
a	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
cs	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Danemark	MD	Republik Moldan	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
FI	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-anilide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

5 Beschreibung

Die vorliegende Erfindung betrifft 2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxy-methylen]-anilide der Formel I

10

15

in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten \mathbb{R}^1 verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;
 - X eine direkte Bindung, O oder NRa;
- Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cyclo-25 alkenyl;
 - R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy,

30 Alkinyloxy oder

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei
bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1
bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoffund/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam
mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell
ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

- 40 R^2 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl;
 - R³ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

45

PCT/EP95/02395

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

5

10

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

Wasserstoff, \mathbb{R}^4

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl; 15

- Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl oder R⁵ für den Fall, daß X für NRa steht, zusätzlich Wasserstoff.
- 20 Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie ihre Verwendung zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen.
- 25 Aus der WO-A 93/15,046 sind 2-[1,2,4-Triazol-5-yloxymethylen]-anilide zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen bekannt.

Der vorliegenden Erfindung lagen Verbindungen mit verbesserter 30 Wirkung als Aufgabe zugrunde.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Verbindungen I gefunden. Des weiteren wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung, sie enthaltende Mischungen sowie Verfahren zur Bekämp-35 fung von tierischen Schädlingen und Schadpilzen unter Verwendung der Verbindungen I gefunden.

Die Verbindungen I sind auf verschiedenen Wegen erhältlich.

- 40 Man erhält diejenigen Verbindungen I, in denen R4 Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel II in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III in das entsprechende 2-[1,2,4-Triazol-3-yloxymethylen]-nitrobenzol
- 45 der Formel IV überführt, IV anschließend zum N-Hydroxylanilin der

Formel Va reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in I umwandelt.

L¹ in der Formel II und L² in der Formel VI bedeuten jeweils eine 35 nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder ein Alkyl oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Methylphenylsulfonat).

40 Die Veretherung der Verbindungen II und III wird üblicherweise bei Temperaturen von 0°C bis 80°C, vorzugsweise 20°C bis 60°C, durchgeführt.

Geeignete Lösungsmittel sind aromatische Kohlenwasserstoffe wie 45 Toluol, o-, m- und p-Xylol, halogenierte Kohlenwasserstoffe wie Methylenchlorid, Chloroform und Chlorbenzol, Ether wie Diethylether, Diisopropylether, tert.-Butylmethylether, Dioxan, Anisol

und Tetrahydrofuran, Nitrile wie Acetonitril und Propionitril, Alkohole wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, i-Propanol, n-Butanol und tert.-Butanol, Ketone wie Aceton und Methylethylketon sowie Dimethylsulfoxid, Dimethylformamid, Dimethylacetamid,

- 5 1,3-Dimethylimidazolidin-2-on und 1,2-Dimethyltetrahydro-2(1H)-pyrimidin, vorzugsweise Methylenchlorid, Aceton, Toluol, tert.-Butylmethylether und Dimethylformamid. Es können auch Gemische der genannten Lösungsmittel verwendet werden.
- 10 Als Basen kommen allgemein anorganische Verbindungen wie Alkalimetall- und Erdalkalimetallhydroxide (z.B. Lithiumhydroxid, Natriumhydroxid, Kaliumhydroxid und Calziumhydroxid), Alkalimetall- und Erdalkalimetalloxide (z.B. Lithiumoxid, Natriumoxid, Calziumoxid und Magnesiumoxid), Alkalimetall- und Erdalkali-
- 15 metallhydride (z.B. Lithiumhydrid, Natriumhydrid, Kaliumhydrid und Calziumhydrid), Alkalimetallamide (z.B. Lithiumamid, Natriumamid und Kaliumamid), Alkalimetall- und Erdalkalimetallcarbonate (z.B. Lithiumcarbonat und Calziumcarbonat) sowie Alkalimetall-hydrogencarbonate (z.B. Natriumhydrogencarbonat), metall-
- 20 organische Verbindungen, insbesondere Alkalimetallalkyle (z.B. wie Methyllithium, Butyllithium und Phenyllithium), Alkyl-magnesiumhalogenide (z.B. Methylmagnesiumchlorid) sowie Alkalimetall- und Erdalkalimetallalkoholate (z.B. Natriummethanolat, Natriumethanolat, Kaliumethanolat, Kalium-tert.-Butanolat und
- 25 Dimethoxymagnesium), außerdem organische Basen, z.B. tertiäre Amine wie Trimethylamin, Triethylamin, Tri-isopropylethylamin und N-Methylpiperidin, Pyridin, substituierte Pyridine wie Collidin, Lutidin und 4-Dimethylaminopyridin sowie bicyclische Amine in Betracht.

30

Besonders bevorzugt werden Natriumhydroxid, Kaliumcarbonat und Kalium-tert.-butanolat.

Die Basen werden im allgemeinen äquimolar, im Überschuß oder ge-35 gebenenfalls als Lösungsmittel verwendet.

Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, eine katalytische Menge eines Kronenethers (z.B. 18-Krone-6 oder 15-Krone-5) zuzusetzen.

40

Die Umsetzung kann auch in Zweiphasensystemen bestehend aus einer Lösung von Alkali- oder Erdalkalihydroxiden oder -carbonaten in Wasser und einer organischen Phase (z.B. aromatische und/oder halogenierte Kohlenwasserstoffe) durchgeführt werden. Als Phasentransferkatalysatoren kommen hierbei beispielsweise Ammoniumhalogenide und -tetrafluoroborate (z.B. Benzyltriethylammoniumchlorid, Benzyltributylammoniumbromid, Tetrabutylammoniumchlorid,

5

Hexadecyltrimethylammoniumbromid oder Terabutylammoniumtetrafluoroborat) sowie Phosphoniumhalogenide (z.B. Tetrabutylphosphoniumchlorid und Tetraphenylphosphoniumbromid) in Betracht.

- 5 Es kann für die Umsetzung vorteilhaft sein, zunächst das 3-Hydroxytriazol mit der Base in das entsprechende Hydroxylat umzusetzen, welches dann mit dem Benzylderivat umgesetzt wird.
- Die für die Herstellung der Verbindungen I benötigten Ausgangs
 10 stoffe II sind aus EP-A 513 580 bekannt oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [Synthesis 1991, 181; Anal. Chim. Acta 185, 295 (1986); EP-A 336 567].
- 3-Hydroxytriazole III sind ebenfalls aus der Literatur bekannt 15 oder können nach den dort beschriebenen Methoden hergestellt werden [Chem. Ber. <u>56</u>, 1794 (1923); DE-A 21 50 169; DE-A 22 00 436; US-A 4,433,148; J. Med. Chem. <u>33</u>, 2772 (1990); Synthesis 1987, 986; DE-A 22 60 015; DE-A 24 17 970].
- 20 Die Reduktion der Nitroverbindungen IV zu den entsprechenden N-Hydroxyanilinen IVa erfolgt analog zu literaturbekannten Methoden beispielsweise mit Metallen wie Zink [vgl. Ann. Chem. 316, 278 (1901)] oder mit Wasserstoff (vgl. EP-A 085 890).
- 25 Die Umsetzung der N-Hydroxyaniline Va mit den Carbonylverbindungen VI erfolgt unter alkalischen Bedingungen insbesondere bei Temperaturen von -10°C bis 30°C. Die bevorzugten Lösungsmittel sind Methylenchlorid, Toluol, tert.-Butylmethylether oder Essigsäureethylester. Die bevorzugten Basen sind
- 30 Natriumhydrogencarbonat, Kaliumcarbonat, Natriumhydroxid oder wäßrige Natriumhydroxid-Lösung.
 - Außerdem erhält man die Verbindungen der Formel I, in denen \mathbb{R}^4 nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder
- 35 Sauerstoff steht, beispielsweise dadurch, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa zunächst zum entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in das entsprechende Anilid der Formel VII überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII in das Amid der
- 40 Formel IX umwandelt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel X überführt und X in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III in I umwandelt.

10
$$H_3C$$
 H_0
 H_1
 H_3C
 H_3C

15
$$CH_3$$
 $HO-N-CO-X-R^5$
 L^3-R^4

25
$$R^4O$$
 N CO X R^5

30

$$H_{3}C$$
 $R^{4}O-N-CO-X-R^{5}$

1X

 $R^{4}O-N-CO-XR^{5}$

$$X + \frac{R^2}{N} \longrightarrow I (R^4 \neq H)$$

In der Formel X bedeutet Hal ein Halogenatom, insbesondere Chlor oder Brom.

7

L³ in der Formel VIII bedeutet eine nucleophil austauschbare Gruppe, beispielsweise Halogen (z.B. Chlor, Brom und Iod), oder ein Alkyl oder Arylsulfonat (z.B. Methylsulfonat, Trifluormethylsulfonat, Phenylsulfonat und 4-Methylphenylsulfonat) und R⁴ steht nicht für Wasserstoff.

Die Umsetzungen erfolgen analog den vorstehend ausgeführten Verfahren

10 Die Halogenierung der Verbindungen IX erfolgt radikalisch, wobei als Halogenierungsmittel beispielsweise N-Chlor- oder N-Bromsuccinimid, elementare Halogene (z.B. Chlor oder Brom) oder Thionylchlorid, Sulfurylchlorid, Phosphortri- oder Phosphorpentachlorid und ähnliche Verbindungen eingesetzt werden können. Übli-

15 cherweise verwendet man zusätzlich einen Radikalstarter (z.B. Azobisisobutyronitril) oder man führt die Umsetzung unter Bestrahlung (mit UV-Licht) durch. Die Halogenierung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem üblichen organischen Verdünnungsmittel.

20

Die Verbindungen I, in denen R^4 nicht Wasserstoff bedeutet, erhält man außerdem dadurch, daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der R^4 Wasserstoff bedeutet, mit einer Verbindung der Formel VIII umsetzt.

25

$$R^{2} \longrightarrow N \qquad + \qquad L^{3} \longrightarrow R^{4}$$

$$R^{4} \bigcirc N \longrightarrow CO \longrightarrow KR^{5}$$

$$I \quad (R^{4} = H)$$

35
$$R^2$$
 N N OCH_2 R^4O N CO XR^5

 $I (R^4 \neq H)$

40

Die Umsetzung erfolgt in an sich bekannter Weise in einem inerten organischen Lösungsmittel in Gegenwart einer Base bei Temperaturen von -20°C bis 50°C.

45

Als Basen dienen insbesondere Natriumhydrogencarbonat, Kalium-carbonat, Natriumhydroxid und wäßrige Natriumhydroxid Lösungen.

8

Als Lösungsmittel finden insbesondere Aceton, Dimethylformamid, Toluol, tert.-Butylmethylether, Essigsäureethylester und Methanol Verwendung.

5 Die Verbindungen der Formel I, in denen X für NR^a steht, erhält man vorteilhaft dadurch, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel Xa überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III in eine Verbindung der Formel I.A überführt und I.A anschließend 10 mit einem Amin der Formel XI zu I umsetzt.

15

$$R^4O - N - CO - OA$$
 $R^4O - N - CO - OA$

IXa

 $R^2 - N$
 $R^3 - N - N$
 $R^3 - N - N$
 $R^4O - N - CO - OA$

1III

25

 $R^2 - N - N - CO - OA$

1III

30

 $R^4O - N - CO - OA$
 $R^4O - N - CO - OA$

1III

31

 $R^2 - N - N - CO - OA$

1.A

 $R^2 - N - N - CO - OA$

1.A

 $R^2 - N - N - CO - OA$

1.A

1 (X = NR²)

A in den Formeln IXa, Xa und I.A steht für Alkyl (insbesondere C_1 - C_6 -Alkyl) oder Phenyl; Hal in der Formel VIIIa steht für Halogen (insbesondere Chlor und Brom).

45

9

Die Umsetzungen von IXa nach Xa und von Xa nach I.A erfolgen im allgemeinen und im besonderen unter den vorstehend beschriebenen Bedingungen.

- 5 Die Umsetzung der Verbindungen I.A mit den primären oder sekundären Aminen der Formel XIa bzw. XIb erfolgt bei Temperaturen von 0°C bis 100°C in Substanz (lösungsmittelfrei) oder in einem inerten Lösungsmittel oder in einem Lösungsmittelgemisch.
- 10 Als Lösungsmittel eignen sich insbesondere Wasser, tert.-Butylmethylether und Toluol oder deren Gemische. Es kann vorteilhaft sein, zur Verbesserung der Löslichkeit der Edukte zusätzlich eines der folgenden Lösungsmittel (als Lösungsvermittler) zuzusetzen: Tetrahydrofuran, Methanol, Dimethylformamid und Ethylenglycolether.

Die Amine XIa bzw. XIb werden üblicherweise in einem Überschuß bis zu 100% bezogen auf die Verbindungen eingesetzt oder als Lösungsmittel verwendet. Es kann im Hinblick auf die Ausbeute 20 vorteilhaft sein, die Umsetzung unter Druck durchzuführen.

Die Herstellung der Verbindungen I erfolgt über Zwischenprodukte der Formel XII

Z— CH_2 $(R^1)_n$ XII

- 30 in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:
 - n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R¹ verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

R¹ Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei
bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1
bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoffund/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam

10

mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

Y NO2, NHOH oder NHOR4,

5

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

Z Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen, 10 C₁-C₆-Alkylsulfonyl, ggf. subst. Arylsulfonyl

oder eine Gruppe Za

20 R^2 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl;

R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

25

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

30

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

Insbesondere sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der Formel XII bevorzugt, in denen Y für NHOH und Z für die Gruppe Z^a steht.

40

35

Außerdem sind bei der Herstellung Zwischenprodukte der Formel XII bevorzugt, in denen Y für NO_2 und Z für die Gruppe Z^a steht.

Im Hinblick auf die Herstellung der Verbindungen I, in denen X 45 für NR^a steht werden Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

PCT/EP95/02395

WO 96/01258

W-CH₂

$$R^{4}O-N-CO-OA$$
XIII

5

bevorzugt, wobei die Substituenten R^1 und R^4 sowie der Index n die eingangs gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:

10

W Wasserstoff, Halogen oder Za und

A Alkyl oder Phenyl.

15 Insbesondere sind hierbei Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituenten W für Wasserstoff, Chlor, Brom oder Z^a steht.

Außerdem sind solche Verbindungen XIII bevorzugt, bei denen der Substituent A für C_1 - C_6 -Alkyl steht.

20

Insbesondere sind auch solche Verbindungen XIII besonders bevorzugt, in denen der Substituent A für Phenyl steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen R⁴ 25 für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht.

Daneben werden Verbindungen XIII bevorzugt, in denen n für 0 oder 1 steht.

30 Besonders bevorzugt sind solche Verbindungen XIII, in denen die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

n 0,

35 W Wasserstoff, Chlor, Brom oder Za,

R4 Wasserstoff, Methyl oder Ethyl und

A Phenyl.

40

Die Verbindungen I können saure oder basische Zentren enthalten und dementsprechend Säureadditionsprodukte oder Basenadditionsprodukte oder Salze bilden.

45 Säuren für Säureadditionsprodukte sind u.a. Mineralsäuren (z.B. Halogenwasserstoffsäuren wie Chlorwasserstoff- und Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Salpetersäure), orga-

12

nische Säuren (z.B. Ameisensäure, Essigsäure, Oxalsäure, Malonsäure, Milchsäure, Äpfelsäure, Bernsteinsäure, Weinsäure, Zitronensäure, Salizylsäure, p-Toluolsulfonsäure, Dodecylbenzolsulfonsäure) oder andere protonenacide Verbindungen (z.B. Saccharin).

5

Basen für Basenadditionsprodukte sind u.a. Oxide, Hydroxide, Carbonate oder Hydrogencarbonate von Alkalimetallen oder Erdalkalimetallen (z.B. Kalium- oder Natriumhydroxyd oder -carbonat) oder Ammoniumverbindungen (z.B. Ammoniumhydroxyd).

10

Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden z.T. Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

15 Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methyl-propyl, 2-Methyl-20 propyl und 1,1-Dimethylethyl;

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei diese in Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch 25 Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C1-C2-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2,2-Chlor-2,2-difluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2,2-Trichlorethyl und Pentafluorethyl;

Alkylcarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend ge-35 nannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkoxy: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 oder 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über 40 ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

Alkoxycarbonyl: geradkettige oder verzweigte Alkoxygruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über eine Carbonylgruppe (-CO-) an das Gerüst gebunden sind;

WO 96/01258

PCT/EP95/02395

Alkylthio: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Schwefelatom (-S-) an das Gerüst gebunden sind;

```
5 ggf. subst. Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Koh-
   lenwasserstoffreste, insbesondere mit 1 bis 10 Kohlenstoff-
   atomen, z.B. C_1-C_6-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl,
   Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl,
   1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Di-methylpropyl,
10 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl,
   1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl,
   1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl,
   2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethyl-
   butyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethyl-
15 propyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl;
   ggf. subst. Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte
   Kohlenwasserstoffreste, insbesondere mit 2 bis 10 Kohlenstoff-
   atomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B.
20 C2-C6-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methyl-
   ethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl,
   2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl,
   1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl,
  1-Methyl-1-butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl,
25 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-butenyl, 3-Methyl-2-butenyl,
   1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3-butenyl,
   1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl,
   1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl,
   1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl,
30 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl,
   4-Methyl-1-pentenyl, 1-Methyl-2-pentenyl, 2-Methyl-2-pentenyl,
   3-Methyl-2-pentenyl, 4-Methyl-2-pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl,
   2-Methyl-3-pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3-pentenyl,
```

- 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 35 4-Methyl-4-pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Di-methyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl,
 - 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl,
 - 1,3-Dimethyl-2-butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl,
 - 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl,
- 40 2,3-Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl,
 - 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2-butenyl,
 - 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl,
 - 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl,
 - 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-propenyl,
- 45 1-Ethyl-2-methyl-1-propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

ggf. subst. Alkenyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkenylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

- 5 Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen, insbesondere mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkinyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl,
- 10 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl,
 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl,
 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl,
 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl,
 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl,
- 15 3-Methyl- 1-pentinyl, 3-Methyl-4-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Di-methyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

ggf. subst. Alkinyloxy: geradkettige oder verzweigte Alkinylgruppen mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), welche über ein Sauerstoffatom (-O-) an das Gerüst gebunden sind;

- 25 ggf. subst. Cycloalkyl: mono- oder bicyclische Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 10 Kohlenstoffatomen, z.B. C₃-C₁₀-(Bi)cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl,
 Cycloheptyl, Bornanyl, Norbornanyl, Dicyclohexyl,
 Bicyclo[3,3,0]octyl, Bicyclo[3,2,1]octyl, Bicyclo[2,2,2]octyl
 30 oder Bicyclo[3,3,1]nonyl;
 - ggf. subst. Cycloalkenyl: mono- oder bicyclische Kohlenwasserstoffreste mit 5 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Ringposition, z.B. $C_5-C_{10}-(Bi)$ cycloalkenyl wie
- 35 Cyclopentenyl, Cyclohexenyl, Cycloheptenyl, Bornenyl, Norbornenyl, Dicyclohexenyl und Bicyclo[3,3,0]octenyl;

eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoff-

- 40 atome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann: Brücken, die mit dem Ring, an den sie gebunden sind beispielsweise eines der folgenden Systeme
- 45 bilden: Chinolinyl, Benzofuranyl und Naphthyl;

- ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, beispielsweise Carbocyclen wie Cyclopropyl,
- 5 Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclopent-2-enyl, Cyclohex-2-enyl, 5bis 6-gliedrige, gesättigte oder ungesättigte Heterocyclen, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoffoder Schwefelatom wie 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl,
- 10 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl,
- 15 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thia-diazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl,1,2,4-Triazoli-din-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl,
- 20 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2-yl, 2,4-Dihydro-thien-3-yl, 2,3-Pyrrolin-2-yl, 2,3-Pyrrolin-3-yl, 2,4-Pyrrolin-2-yl, 2,4-Pyrrolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-3-yl, 3,4-Isoxazolin-3-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 2,3-Isoxazolin-4-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 4,5-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-4-yl, 2,3-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Isoxazolin-5-yl, 3,4-Iso
- 25 lin-5-yl, 4,5-Isoxazolin-5-yl, 2,3-Isothiazolin-3-yl, 3,4-Iso-thiazolin-3-yl, 4,5-Isothiazolin-3-yl, 2,3-Isothiazolin-4-yl, 3,4-Isothiazolin-4-yl, 4,5-Isothiazolin-4-yl, 2,3-Isothia-zolin-5-yl, 3,4-Isothiazolin-5-yl, 4,5-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Di-hydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-2-yl, 2,3-Dihydropyra-
- 30 zol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl,
 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl,
 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl,
- 35 2,3-Dihydrooxazol-4-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl,
 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl,
 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahy-
- 40 dropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydropyridazinyl, 4-Tetrahydropyridazinyl, 2-Tetrahydropyrimidinyl, 4-Tetrahydropyrimidinyl, 5-Tetrahydropyrimidinyl, 2-Tetrahydropyrazinyl, 1,3,5-Tetrahydro-triazin-2-yl und 1,2,4-Tetrahydrotriazin-3-yl, vorzugsweise 2-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrroli-
- 45 dinyl, 3-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 1,3,4-Oxazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 4,5-Isoxazolin-3-yl, 3-Piperidi-

nyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 4-Piperidinyl, 2-Tetrahydropyranyl,
4-Tetrahydropyranyl;

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ring-5 system, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann, d.h. Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 1- oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, 10 beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrroly1, 3-Isoxazoly1, 4-Isoxazoly1, 5-Isoxazoly1, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 15 4-Pyrazoly1, 5-Pyrazoly1, 2-Oxazoly1, 4-Oxazoly1, 5-Oxazoly1, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazoly1, 4-Imidazoly1, 1,2,4-Oxadiazol-3-y1, 1,2,4-Oxadiazol-5-y1, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl,

20 5-Tetrazolyl, 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl,
4-Thiazolyl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;

Sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome
25 als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl,
3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl,
5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und
30 4-Pyridazinyl.

Der Zusatz *ggf. subst* in Bezug auf Alkyl-, Alkenyl- und Alkinylgruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasser- 35 stoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis drei, insbesondere einen, der folgenden Reste tragen können:

 C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Halogenalkoxy, C_1 - C_6 -Alkylthio, C_1 - C_6 -Halogenalkylthio, C_1 - C_6 -Alkylamino, D_1 - C_1 - C_6 -Alkylamino, C_2 - C_6 -Alkenyloxy, C_2 - C_6 -Halogenalkenyloxy, C_2 - C_6 -Alkinyloxy, C_2 - C_6 -Halogenalkinyloxy,

 $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_3-C_6-Cycloalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkenyl$,

45 C₃-C₆-Cycloalkenyloxy,

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ringsystem, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder
Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ring5 glieder enthalten kann (wie vorstehend genannt), welches direkt
oder über ein Sauerstoffatom (-O-), ein Schwefelatom (-S-) oder
eine Aminogruppe (-NR^a-) an den Substituenten gebunden sein kann,
d.h.

- 10 Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 1-oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, beispielsweise 5-Ring Heteroaromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl,
- 15 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadia-
- 20 zol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Tetrazolyl,
 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl,
 1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;

Sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome
als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl,
3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl,
5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl,
3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und 4-Pyridazinyl.

Der Zusatz "ggf. subst" in Bezug auf die cyclischen (gesättigten, 35 ungesättigten oder aromatischen) Gruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/

oder einen bis drei, der folgenden Reste tragen können:

- $C_1-C_6-Alkyl$, $C_1-C_6-Halogenalkyl$, $_1-C_6-Alkoxy$, $C_1-C_6-Halogenalkoxy$, $C_1-C_6-Alkylthio$, $C_1-C_6-Halogenalkylthio$, $C_1-C_6-Alkylamino$,
- 45 Di- C_1 - C_6 -alkylamino, C_2 - C_6 -Alkenyloxy, C_2 - C_6 -Halogenalkenyloxy, C_2 - C_6 -Alkenyl, C_2 - C_6 -Halogenalkenyl, C_2 - C_6 -Alkinyloxy, C_2 - C_6 -Halogenalkinyloxy, C_3 - C_6 -Cyclo-

18

alkyl, $C_3-C_6-Cycloalkyloxy$, $C_3-C_6-Cycloalkenyl$, $C_3-C_6-Cycloalkenyl-oxy$,

oder ein ggf. subst. ein- oder zweikerniges aromatisches Ring5 system, welches neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder
Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann (wie vorstehend genannt), welches direkt
oder über ein Sauerstoffatom (-O-), ein Schwefelatom (-S-) oder
10 eine Aminogruppe (-NRa-) an den Substituenten gebunden sein kann,
d.h.

Arylreste wie Phenyl und Naphthyl, vorzugsweise Phenyl oder 1oder 2-Naphthyl, und Hetarylreste, beispielsweise 5-Ring Hetero15 aromaten enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein
Sauerstoff- oder Schwefelatom wie 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl,
3-Thienyl, 1-Pyrrolyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl,
4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl,
5-Isothiazolyl, 1-Pyrazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazo20 lyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 1-Imidazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl,
1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Oxadiazol-5-yl, 1,2,4-Thiadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,5-Triazol-3-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 1,2,3-Triazol-5-yl, 1,2,3-Triazol-4-yl, 5-Tetrazolyl,
25 1,2,3,4-Thiatriazol-5-yl und 1,2,3,4-Oxatriazol-5-yl, insbesondere 3-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 4-Oxazolyl, 4-Thiazolyl,
1,3,4-Oxadiazol-2-yl und 1,3,4-Thiadiazol-2-yl;

Sechsring Heteroaromaten enthaltend ein bis vier Stickstoffatome
30 als Heteroatome wie 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl,
3-Pyridazinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl,
5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl, 1,2,4-Triazin-3-yl und 1,2,4,5-Tetrazin-3-yl, insbesondere 2-Pyridinyl,
3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl und 4-Pyridazinyl.

Der Zusatz *ggf. subst* in Bezug auf die cyclischen (gesättigten, ungesättigten oder aromatischen) Gruppen soll zum Ausdruck bringen, daß diese Gruppen partiell oder vollständig halogeniert 40 sein können (d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können teilweise oder vollständig durch gleiche oder verschiedene Halogenatome wie vorstehend genannt (vorzugsweise Fluor, Chlor und Brom, insbesondere Fluor und Chlor) ersetzt sein können und/oder einen bis drei, der folgenden Reste tragen können:

Die bei den Resten genannten ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein, d.h. die Wasserstoffatome dieser Gruppen können partiell oder vollständig durch Halogenatome wie 5 Fluor, Chlor, Brom und Jod, vorzugsweise Fluor und Chlor ersetzt sein.

Diese ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den bezeichneten Halogenatomen ein bis drei 10 der folgenden Substituenten tragen:

Nitro;

Cyano, Thiocyanato;

- Alkyl, besonders C_1 - C_6 -Alkyl wie vorstehend genannt, vorzugsweise Methyl, Ethyl, 1-Methylethyl, 1,1-Dimethylethyl, Butyl, Hexyl, insbesondere Methyl und 1-Methylethyl;
- 20 C_1-C_4 -Halogenalkyl, wie vorstehend genannt, vorzugsweise Trichlormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2,2-Trifluorethyl und Pentafluorethyl;
- $C_1-C_4-Alkoxy$, vorzugsweise Methoxy, Ethoxy, 1-Methylethoxy und 25 1,1-Dimethylethoxy, insbesondere Methoxy;
 - C_1 - C_4 -Halogenalkoxy, besonders C_1 - C_2 -Halogenalkoxy, vorzugsweise Difluormethyloxy, Trifluormethyloxy und 2,2,2-Trifluorethyloxy, insbesondere Difluormethyloxy;
- 30
 - $C_1-C_4-Alkylthio$, vorzugsweise Methylthio und 1-Methylethylthio, insbesondere Methylthio;
- C₁-C₄-Alkylamino wie Methylamino, Ethylamino, Propylamino, 35 1-Methylethylamino, Butylamino, 1-Methylpropylamino, 2-Methylpropylamino und 1,1-Dimethylethylamino, vorzugsweise Methylamino und 1,1-Dimethylethylamino, insbesondere Methylamino,
 - $Di-C_1-C_4$ -alkylamino wie N,N-Dimethylamino, N,N-Diethylamino,
- 40 N,N-Dipropylamino, N,N-Di-(1-methylethyl)amino, N,N-Dibutylamino, N,N-Di-(1-methylpropyl)amino, N,N-Di-(2-methylpropyl)amino, N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)amino, N-Ethyl-N-methylamino, N-Methyl-N-propylamino, N-Methyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-methyl-amino, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Methyl-N-(2-meth
- 45 propyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylamino, N-Ethyl-N-propylamino, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)amino, N-Butyl-N-ethylamino, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Ethyl-N-(2-methylpropyl)amino,

N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-propylamino, N-(1-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(2-Methylpropyl)-N-propylamino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylamino, N-Butyl-N-(1-methylethyl)amino, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl)-amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylethyl)-N-(2-methylpropyl)-amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)amino, N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl)amino, N-(1-Methylpropyl)-N-(2-methylpropyl)amino, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methyl-N

10 propyl)amino und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl)amino, vorzugsweise N,N-Dimethylamino und N,N-Diethylamino, insbesondere N,N-Dimethylamino;

C1-C6-Alkylcarbonyl wie Methylcarbonyl, Ethylcarbonyl, Propylcarbonyl, 1-Methylethyl-carbonyl, Butylcarbonyl, 1-Methylpropylcarbonyl, 2-Methylpropylcarbonyl, 1,1-Dimethylethylcarbonyl,
Pentylcarbonyl, 1-Methylbutylcarbonyl, 2-Methylbutylcarbonyl,
3-Methylbutylcarbonyl, 1,1-Dimethylpropylcarbonyl, 1,2-Dimethylpropylcarbonyl, 2,2-Dimethylpropylcarbonyl, 1-Ethylpropylcarbonyl, Hexylcarbonyl, 1-Methylpentylcarbonyl, 2-Methylpentylcarbonyl, 3-Methylpentylcarbonyl, 4-Methylpentylcarbonyl,
1,1-Dimethylbutylcarbonyl, 1,2-Dimethylbutylcarbonyl,

1,3-Dimethylbutylcarbonyl, 2,2-Dimethylbutylcarbonyl,

2,3-Dimethylbutylcarbonyl, 3,3-Dimethylbutylcarbonyl, 1-Ethyl-

25 butylcarbonyl, 2-Ethylbutylcarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropyl carbonyl, 1,2,2-Trimethylpropylcarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl carbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonyl, vorzugsweise Methyl carbonyl, Ethylcarbonyl und 1,1-Dimethylcarbonyl, insbesondere
 Ethylcarbonyl;

30

C₁-C₆-Alkoxycarbonyl wie Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Propyloxycarbonyl, 1-Methyl-ethoxycarbonyl, Butyloxycarbonyl, 1-Methyl-propyloxycarbonyl, 2-Methylpropyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, Pentyloxycarbonyl, 1-Methylbutyloxycarbonyl, 2-Methyl-

- 35 butyloxycarbonyl, 3-Methylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethylpropyloxycarbonyl, Hexyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylpropoxycarbonyl, 1,2-Dimethylpropyloxycarbonyl, 1-Methylpentyloxycarbonyl, 3-Methylpentyloxycarbonyl, 4-Methylpentyloxycarbonyl, 1,1-Dimethylbutyloxycarbonyl
- 40 nyl, 1,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,2-Dimethylbutyloxycarbonyl, 2,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 3,3-Dimethylbutyloxycarbonyl, 1-Ethylbutyloxycarbonyl, 2-Ethylbutyloxycarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropyloxycarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropyloxycarbonyl und
 45 1-Ethyl-2-methylpropyloxycarbonyl, vorzugsweise Methoxycarbonyl,

WO 96/01258

21

Ethoxycarbonyl und 1,1-Dimethylethoxycarbonyl, insbesondere Ethoxycarbonyl;

C1-C6-Alkylaminocarbonyl wie Methylaminocarbonyl, Ethylamino-5 carbonyl, Propylaminocarbonyl, 1-Methylethylaminocarbonyl, Butylaminocarbonyl, 1-Methylpropylaminocarbonyl, 2-Methylpropylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylethylaminocarbonyl, Pentylaminocarbonyl, 1-Methylbutylaminocarbonyl, 2-Methylbutylaminocarbonyl, 3-Methylbutylaminocarbonyl, 2,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethylpro-10 pylaminocarbonyl, Hexylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylpropylaminocarbonyl, 1-Methylpentylaminocarbonyl, 2-Methylpentylaminocarbonyl, 3-Methylpentylaminocarbonyl, 4-Methylpentylaminocarbonyl, 1,1-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1,3-Dimethylbutylamino-15 carbonyl, 2,2-Dimethylbutylaminocarbonyl, 2,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 3,3-Dimethylbutylaminocarbonyl, 1-Ethylbutylaminocarbonyl, 2-Ethylbutylaminocarbonyl, 1,1,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1,2,2-Trimethylpropylaminocarbonyl, 1-Ethyl-1-methylpropylaminocarbonyl und 1-Ethyl-2-methylpropylaminocarbonyl, vor-20 zugsweise Methylamincarbonyl und Ethylamincarbonyl, insbesondere

Methylaminocarbonyl;

- $Di-C_1-C_6-alkylaminocarbonyl$, besonders $Di-C_1-C_4-alkylaminocarbonyl$ wie N, N-Dimethylaminocarbonyl, N, N-Diethylaminocarbonyl, N, N-Di-25 propylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N,N-Dibutylaminocarbonyl, N,N-Di-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N,N-Di-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N,N-Di-(1,1-dimethylethyl)-aminocarbonyl, N-Ethyl-N-methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-propylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-30 methylaminocarbonyl, N-Methyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Methyl-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-methylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-propylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-ethylaminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(2-methyl-35 propyl)aminocarbonyl, N-Ethyl-N-(1,1-dimethylethyl)aminocarbonyl, N-(1-Methylethyl)-N-propylaminocarbonyl, N-Butyl-N-propylaminocarbonyl, N-(1-Methylpropyl)-N-propylaminocarbonyl, N-(2-Methylpropyl)-N-propylaminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-propylaminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, 40 N-(1-Methylethyl)-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-(1-Methylethyl)-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Di-methylethyl)-
- N-(1-methylethyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, N-Butyl-N-(1,1-dimethylethyl)aminocarbonyl, N-(1-Methylpropyl)-
- 45 N-(2-methyl-propyl)aminocarbonyl, N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(1-methylpropyl) aminocarbonyl und N-(1,1-Dimethylethyl)-N-(2-methylpropyl)aminocarbonyl, vorzugsweise N,N-Dimethylamino-

carbonyl und N,N-Diethylamincarbonyl, insbesondere N,N-Dimethylaminocarbonyl;

- C₁-C₆-Alkylcarboxyl wie Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl, Propylcarboxyl, 1-Methylethyl-carboxyl, Butylcarboxyl, 1-Methylpropylcarboxyl, 2-Methylpropylcarboxyl, 1,1-Dimethylethylcarboxyl, Pentylcarboxyl, 1-Methylbutylcarboxyl, 2-Methylbutylcarboxyl, 3-Methylbutylcarboxyl, 1,1-Dimethylpropylcarboxyl, 1,2-Dimethylpropylcarboxyl, 2,2-Dimethylpropylcarboxyl, 1-Ethylpropylcarboxyl,
- 10 Hexylcarboxyl, 1-Methylpentylcarboxyl, 2-Methylpentylcarboxyl, 3-Methylpentylcarboxyl, 4-Methylpentylcarboxyl, 1,1-Dimethyl-butylcarboxyl, 1,2-Dimethylbutylcarboxyl, 1,3-Dimethylbutylcarboxyl, 2,2-Dimethylbutylcarboxyl, 2,3-Dimethylbutylcarboxyl, 3,3-Dimethylbutylcarboxyl, 1-Ethylbutylcarboxyl, 2-Ethylbutyl-
- 15 carboxyl, 1,1,2-Trimethylpropylcarboxyl, 1,2,2-Trimethylpropyl-carboxyl, 1-Ethyl-1-methylpropylcarboxyl und 1-Ethyl-2-methylpropylcarboxyl, vorzugsweise Methylcarboxyl, Ethylcarboxyl und 1,1-Dimethylethylcarboxyl, insbesondere Methylcarboxyl und 1,1-Dimethylethylcarboxyl;
- 20 $C_1-C_6-Alkylcarbonylamino$ wie Methylcarbonylamino, Ethylcarbonylamino, Propylcarbonylamino, 1-Methylethylcarbonylamino, Butylcarbonylamino, 1-Methylpropylcarbonylamino, 2-Methylpropylcarbonylamino, 1,1-Dimethylethylcarbonylamino, Pentylcarbonylamino,
- 25 1-Methylbutylcarbonylamino, 2-Methylbutylcarbonylamino, 3-Methylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethylpropylcarbonylamino, 1,1-Dimethylpropylcarbonylamino, 1,2-Dimethylpropylcarbonylamino, 1-Methylpentylcarbonylamino, 2-Methylpentylcarbonylamino, 3-Methylpentylcarbonylamino,
- 30 4-Methylpentylcarbonylamino, 1,1-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 1,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,2-Dimethylbutylcarbonylamino, 2,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 3,3-Dimethylbutylcarbonylamino, 1-Ethylbutylcarbonylamino, 2-Ethylbutylcarbonylamino, 1,1,2-Trimethylpropylcarbonylamino,
- 35 1,2,2-Trimethylpropylcarbonylamino, 1-Ethyl-1-methylpropylcarbonylamino und 1-Ethyl-2-methylpropylcarbonylamino, vorzugsweise Methylcarbonylamino und Ethylcarbonylamino, insbesondere Ethylcarbonylamino;
- **40** $C_3-C_7-Cycloalkyl$ wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl und Cycloheptyl, vorzugsweise Cyclopropyl, Cyclopentyl und Cyclohexyl, insbesondere Cyclopropyl;
- C₃-C₇-Cycloalkoxy wie Cyclopropyloxy, Cyclobutyloxy, Cyclopentyl-45 oxy, Cyclohexyloxy und Cycloheptyloxy, vorzugsweise Cyclopentyloxy und Cyclohexyloxy, insbesondere Cyclohexyloxy;

C3-C7-Cycloalkylthio wie Cyclopropylthio, Cyclobutylthio, Cyclopentylthio, Cyclohexylthio und Cycloheptylthio, vorzugsweise Cyclohexylthio;

- 5 C₃-C₇-Cycloalkylamino wie Cyclopropylamino, Cyclobutylamino, Cyclopentylamino, Cyclohexylamino und Cycloheptylamino, vorzugsweise Cyclopropylamino und Cyclohexylamino, insbesondere Cyclopropylamino;
- 10 Zwei benachbarte Reste an R3 können die Bedeutung einer, gegebenenfalls mit Fluor substituierte $Oxy-C_1-C_2-alkylidenoxy-Kette$, wie z.B. $-0-CH_2-0$, $-0-CF_2-0-$, $-0-CH_2CH_2-0-$ oder $-0-CF_2CF_2-0-$, oder einer C3-C4-Alkylidenkette, wie z.B. Propyliden oder Butyliden, haben.

15 Die ein- oder zweikernigen aromatischen oder heteroaromatischen Systeme können neben den vorstehend genannten Substituenten auch einen Rest -CR'=NOR" tragen, wobei die Reste R' und R" für die folgenden Gruppen stehen:

20

Wasserstoff, Cyano, Alkyl (vorzugsweise C1-C6-Alkyl, ins-R' besondere $C_1-C_4-Alkyl)$, Haloalkyl (vorzugsweise C_1-C_4-Halo alkyl, insbesondere C_1 - C_2 -Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise C_2-C_6 -Alkenyl, insbesondere C_2-C_4 -Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise C_2-C_6 -Haloalkenyl, insbesondere C_2-C_4 -Haloalkenyl), 25 Alkinyl (vorzugsweise C2-C6-Alkinyl, insbesondere $C_2-C_4-Alkinyl)$, Haloalkinyl (vorzugsweise $C_2-C_6-Haloalkinyl$, insbesondere C_2 - C_4 -Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise $C_3-C_8-Cycloalkyl$, insbesondere $C_3-C_6-Cycloalkyl$);

30

Alkyl (vorzugsweise C_1-C_6 -Alkyl, insbesondere C_1-C_4 -Alkyl), R" Haloalkyl (vorzugsweise C1-C4-Haloalkyl, insbesondere C_1-C_2 -Haloalkyl), Alkenyl (vorzugsweise C_2-C_6 -Alkenyl, insbesondere C2-C4-Alkenyl), Haloalkenyl (vorzugsweise $C_2-C_6-Haloalkenyl$, insbesondere $C_2-C_4-Haloalkenyl$), Alkinyl

35 (vorzugsweise C_2 - C_6 -Alkinyl, insbesondere C_2 - C_4 -Alkinyl), Haloalkinyl (vorzugsweise C_2 - C_6 -Haloalkinyl, insbesondere C2-C4-Haloalkinyl) und Cycloalkyl (vorzugsweise C3-C8-Cycloalkyl, insbesondere C3-C6-Cycloalkyl).

- Im Hinblick auf ihre biologische Wirkung sind Verbindungen I bevorzugt, in denen n für 0 oder 1, insbesondere für 0, steht.
- Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R¹ für Halogen, alkoxy steht.

PCT/EP95/02395

WO 96/01258

24

Gleichermaßen werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R2 Nitro, Halogen, C_1 - C_4 -Alkyl, C_1 - C_4 -Halogenalkyl, C_1 - C_4 -Alkoxy oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl steht.

5 Des weiteren werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R³ für $C_1-C_4-Alkyl$ oder $C_3-C_6-Cycloalkyl$ steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R3 für einen ggf. subst. ein- oder zweikernigen aromatischen Rest steht, wel-10 cher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

- 15 Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R3 für Phenyl oder Benzyl steht, wobei der Phenylrest partiell oder vollständig halogeniert sein kann und/oder
- ein bis drei der folgenden Reste: Cyano, Nitro, C1-C6-Alkyl, C_1-C_4 -Halogenalkyl, C_1-C_4 -Alkoxy, C_1-C_4 -Halogenalkoxy, 20 carbonyl, C_1 - C_4 -Alkoxycarbonyl, Phenyl, Phenoxy und Phe $ny1-C_1-C_4-alkoxy$, wobei die Phenylringe ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein können und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen können: Cyano, Nitro, 25 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_2-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_2-Halogen-C_1-C_4-Alkyl$ alkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_1 - C_4 -Alkylcarbonyl oder C_1-C_4 -Alkoxycarbonyl, und/oder
- eine Gruppe CR'=NOR', in der R' Wasserstoff oder C1-C4-Alkyl 30 bedeutet und R' für C_1 - C_6 -Alkyl steht, und/oder
- zwei benachbarte C-Atome des Phenylrings über eine $Oxy-C_1-C_3-alkoxy-Brücke$ oder eine $Oxy-C_1-C_3-halogenalkoxy-$ 35 Brücke

tragen kann.

45

Außerdem werden Verbindungen I insbesondere bevorzugt, in denen R3 40 für Pyridyl oder Pyrimidyl steht, wobei der heteroaromatische Ring partiell oder vollständig halogeniert sein kann und/oder ein bis drei der folgenden Reste tragen kann: Cyano, Nitro, $\texttt{C}_1-\texttt{C}_4-\texttt{Alkyl}, \ \texttt{C}_1-\texttt{C}_2-\texttt{Halogenalkyl}, \ \texttt{C}_1-\texttt{C}_4-\texttt{Alkoxy}, \ \texttt{C}_1-\texttt{C}_2-\texttt{Halogenalkoxy},$ $C_3-C_6-Cycloalkyl$, $C_1-C_4-Alkylcarbonyl$ oder $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$.

25

Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^4 für Wasserstoff, C_1-C_4 -Alkyl oder C_1-C_2 -Halogenalkyl steht.

Außerdem werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^5X für Methyl, S Ethyl, Cyclopropyl, Methoxy oder Methylamino steht.

Beispiele für insbesondere bevorzugte Verbindungen I sind in den Tabellen zusammengestellt.

10 Tabelle 1

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15

20

· Tabelle 2

25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 3

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet und $R^x{}_p$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 4

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer 40 Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 5

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 45 steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

$$\begin{array}{c|c}
(R^{X})_{p} & R^{2} \\
N & N
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & OCH_{2} \\
R^{4}O - N - CO - XR^{5}
\end{array}$$
1.2

Tabelle 6

10

5

WO 96/01258

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 7

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

20

Tabelle 8

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und R^x_p für 25 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 9

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 30 steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 10

35 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 11

40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methoxy bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 12

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und R^x_p für 5 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 13

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 10 steht, $R^5 X$ Methyl bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 14

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 15

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methoxy bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 16

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und R^{x}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 17

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Brom bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Ver- 35 bindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 18

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 40 steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

28

Tabelle 19

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^x_p für eine 5 Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 10 steht, R^5x Methylamino bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 21

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 22

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, $R^5 X$ Ethyl bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 23

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 24

Verbindungen der allgemeinen Formel I.1, in denen \mathbb{R}^4 für Wasserstoff steht, $\mathbb{R}^5 X$ Methylamino bedeutet und \mathbb{R}^{x_p} für eine Verbindung 35 einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasser-40 stoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 26

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und R^{x}_{p} für 5 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

29

Tabelle 27

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasser-10 stoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und R^{x}_{p} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht Tabelle 28

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasser-15 stoff steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Methyl bedeutet und R^{X}_{D} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 29

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasserstoff steht, R⁵X Methyl bedeutet, R² Ethyl bedeutet und R^xp für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 30

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und R^{x}_{D} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 31

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und R^{x}_{D} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 32

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasserstoff steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Ethyl bedeutet und R^{x}_{D} 40 für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 33

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R4 für Wasser-45 stoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und R^{x}_{D} für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 34

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für 5 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht Tabelle 35

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und R^{x}_p für 10 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 36

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasser-15 stoff steht, $R^5 X_i$ Methylamino bedeutet, R^2 Chlor bedeutet und R^{x}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 37

20 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 38

25

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Brom bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 39

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^{χ}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

35

Tabelle 40

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Wasserstoff steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Brom bedeutet und R^x_p 40 für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

31

Tabelle 41

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^5X Methyl bedeutet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^2 , R^3 und R^4 für 5 eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 42

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^5X Ethyl bedeutet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^2 , R^3 und R^4 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

Tabelle 43

20

10

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R^5X Methoxy bedeutet und die Kombination der Substituenten R^1 , R^2 , R^3 und R^4 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B entspricht

25 Tabelle 44

Verbindungen der allgemeinen Formel I.3, in denen R⁵X Methylamino und bedeutet und die Kombination der Substituenten R¹, R², R³ und R⁴ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle B ent30 spricht

Tabelle 45

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 35 steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Cyano bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 46

40 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Cyano bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

32

Tabelle 47

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Cyano bedeutet und R^{x}_{p} für eine 5 Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 48

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 10 steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Cyano bedeutet und R^{x}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 49

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 Methoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 50

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Methoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 51

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methoxy bedeutet, R^2 Methoxy bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 52

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Methoxy bedeutet und R^x_p für 35 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 53

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 40 steht, $R^5 X$ Methyl bedeutet, R^2 Ethoxy bedeutet und R^{X}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

33

Tabelle 54

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 Ethoxy bedeutet und R^x_p für eine 5 Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 55

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 10 steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 Ethoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 56

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methylamino bedeutet, R^2 Ethoxy bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 57

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 n-Propoxy bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 58

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 n-Propoxy bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

30

Tabelle 59

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methoxy bedeutet, R^2 n-Propoxy bedeutet und $R^{\rm x}_{\rm p}$ für 35 eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 60

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 40 steht, $R^5 X$ Methylamino bedeutet, R^2 n-Propoxy bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

34

Tabelle 61

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, R^5X Methyl bedeutet, R^2 CF $_3$ bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 62

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl 10 steht, R^5X Ethyl bedeutet, R^2 CF $_3$ bedeutet und R^x_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 63

15 Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methoxy bedeutet, R^2 CF $_3$ bedeutet und R^{\times}_p für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 64

20

Verbindungen der allgemeinen Formel I.2, in denen R^4 für Methyl steht, $R^5 X$ Methylamino bedeutet, R^2 CF $_3$ bedeutet und $R^x{}_p$ für eine Verbindung einer Zeile der Tabelle A entspricht

25

30

35

Tabelle A

ſ	Nr.	R× _p
_	12	Н
5	13	2-F
	14	3-F
	15	4-F
	1.6	2,4-F ₂
10	17	2,4,6-F ₃
	18	2,3,4,5,6-Fs
İ		2,3-F ₂
į	19	0.01
15	20	3-C1
	21	4-C1
	22	
	23	2,3-Cl ₂
20	24	2,4-Cl ₂
	25	2,5-Cl ₂
	26	2,6-Cl ₂
	27	3,4-Cl ₂
25	28	3,5-Cl ₂
	29	2,3,4-Cl ₃
	30	2,3,5-Cl ₃
	31	2,3,6-Cl ₃
30	32	2,4,5-Cl ₃
	33	2,4,6-Cl ₃
	34	3,4,5-Cl ₃
	35	2,3,4,6-Cl ₄
35	36	2,3,5,6-Cl ₄
	37	2,3,4,5,6-Cl ₅
	38	2-Br
	39	3-Br
40	40	4-Br
	41	2,4-Br ₂
	42	2,5-Br ₂
	43	2,6-Br ₂
45	44	2,4,6-Br ₃
•••	45	2,3,4,5,6-Br ₅
	46	2-J

		.50
	Nr.	R×p
	47	3-J
	48	4-J
5	49.	2,4-J ₂
	50	2-Cl, 3-F
	51	2-Cl, 4-F
	52	2-Cl, 5-F
10	53	2-C1, 6-F
	54	2-Cl, 3-Br
-	55	2-Cl, 4-Br
,	56	2-Cl, 5-Br
15	57	2-C1, 6-Br
	58	2-Br, 3-Cl
	59	2-Br, 4-Cl
20	60	2-Br, 5-Cl
	61	2-Br, 3-F
	62	2-Br, 4-F
	63	2-Br, 5-F
	64	2-Br, 6-F
25	65	2-F, 3-Cl
	66	2-F, 4-Cl
	67	2-F, 5-Cl
	68	3-C1, 4-F
30	69	3-Cl, 5-F
	70	3-C1, 4-Br
	71	3-C1, 5-Br
	72	3-F, 4-Cl
35	73	3-F, 4-Br
	74	3-Br, 4-Cl
	75	3-Br, 4-F
	76	2,6-Cl ₂ , 4-Br
40	77	2-CH ₃
	78	3-CH ₃
	79	4-CH ₃
	80	2,3-(CH ₃) ₂
45	81	2,4-(CH ₃) ₂
	82	2,5-(CH ₃) ₂
	83	2,6-(CH ₃) ₂

	Nr.	R ^x _P
1	84	3,4-(CH ₃) ₂
	85	3,5-(CH ₃) ₂
5	86 .	2,3,5-(CH ₃) ₃
	87	2,3,4-(CH ₃) ₃
	88	2,3,6-(CH ₃) ₃
	89	2,4,5-(CH ₃) ₃
10	90	2,4,6-(CH ₃) ₃
	91	3,4,5-(CH ₃) ₃
	92	2,3,4,6-(CH ₃) ₄
	93	2,3,5,6-(CH ₃) ₄
15	94	2,3,4,5,6-(CH ₃) ₅
	95	2-C ₂ H ₅
	96	3-C ₂ H ₅
	97	4-C ₂ H ₅
20	98	2,4-(C ₂ H ₅) ₅
	99	2,6-(C ₂ H ₅) ₂
	100	3,5-(C ₂ H ₅) ₂
	101	2,4,6-(C ₂ H ₅) ₃
25	102	2-n-C ₃ H ₇
	103	3-n-C ₃ H ₇
	104	4-n-C ₃ H ₇
	105	2-i-C ₃ H ₇
30	106	3-i-C ₃ H ₇
	107	4-i-C ₃ H ₇
	108	2,4-(i-C ₃ H ₇) ₂
	109	2,6-(i-C ₃ H ₇) ₂
35	110	3,5-(i-C ₃ H ₇) ₂
	111	2-s-C ₄ H ₉
	112	3-s-C ₄ H ₉
	113	4-s-C ₄ H ₉
40	114	2-t-C ₄ H ₉
	115	3-t-C ₄ H ₉
	116	4-t-C ₄ H ₉
	117	4-n-C ₉ H ₁₉
45	118	2-CH ₃ , 4-t-C ₄ H ₉
	119	2-CH ₃ , 6-t-C ₄ H ₉
	120	2-CH ₃ , 4-i-C ₃ H ₇

		38
	Nr.	R×p
	121	2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇
	122	3-CH ₃ , 4-i-C ₃ H ₇
5	123	2-cyclo-C ₆ H ₁₁
	124	3-cyclo-C ₆ H ₁₁
	125	4-cyclo-C ₆ H ₁₁
	126	2-Cl, 4-C ₆ H ₅
10	127	2-Br, 4-C ₆ H ₅
	128	2-OCH ₃
	129	3-OCH ₃
	130	4-OCH ₃
15	131	2-0C ₂ H _{5,}
	132	3-0-C ₂ H ₅
	133	4-0-C ₂ H ₅
	134	2-0-n-C ₃ H ₇
20	135	3-O-n-C ₃ H ₇
	136	4-O-n-C ₃ H ₇
	137	2-O-i-C ₃ H ₇
	138	3-O-i-C ₃ H ₇
25	139	4-O-i-C ₃ H ₇
	140	2-O-n-C ₆ H ₁₃
	141	3-O-n-C ₆ H ₁₃
	142	4-O-n-C ₆ H ₁₃
30	143	2-O-CH ₂ C ₆ H ₅
	144	3-O-CH ₂ C ₆ H ₅
	145	4-0-CH ₂ C ₆ H ₅
	146	2-0- (CH ₂) ₃ C ₆ H ₅
35	147	4-0-(CH ₂) ₃ C ₆ H ₅
	148	2,3-(OCH ₃) ₂
	149	2,4-(OCH ₃) ₂
	150	2,5-(OCH ₃) ₂
40	151	2,6-(OCH ₃) ₂
	152	3,4-(OCH ₃) ₂
	153	3,5-(OCH ₃) ₂
	154	2-O-t-C ₄ H ₉
45	155	3-O-t-C ₄ H ₉
	156	4-O-t-C ₄ H ₉
	157	3-(3'-C1-C ₆ H ₄)

		33
1	Nr.	R×p
	158	4-(4'-CH ₃ -C ₆ H ₄)
	159	2-0-C ₆ H ₅
5	160	3-0-C ₆ H ₅
	161	4-O-C ₆ H ₅
	162	2-O-(2'-F-C ₆ H ₄)
	163	3-O-(3'-C1-C ₆ H ₄)
10	164	4-O-(4'-CH ₃ -C ₆ H ₄)
	165	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-F
	166	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Cl
	167	2,3,6-(CH ₃) ₃ , 4-Br
15	168	2,4-(CH ₃) ₂ , 6-F
•	169	2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Cl
	170	2,4-(CH ₃) ₂ , 6-Br
20	171	2-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl, 5-CH ₃
	172	2-C1, 4-NO ₂
	173	2-NO ₂ , 4-Cl
	174	2-OCH ₃ , 5-NO ₂
	175	2,4-Cl ₂ , 5-NO ₂
25	176	2,4-Cl ₂ , 6-NO ₂
	177	2,6-Cl ₂ , 4-NO ₂
	178	2,6-Br ₂ , 4-NO ₂
	179	$2,6-J_2, 4-NO_2$
30	180	2-CH ₃ , 5-i-C ₃ H ₇ , 4-Cl
	181	2-CO ₂ CH ₃
	182	3-CO ₂ CH ₃
	183	4-CO ₂ CH ₃
35	184	2-CH ₂ -OCH ₃
	185	3-CH ₂ -OCH ₃
	186	4-CH ₂ -OCH ₃
	187	2-Me-4-CH ₃ -CH(CH ₃)-CO
40	188	2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃)
	189	2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅)
	190	2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇)
	191	2-CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-i-C ₃ H ₇)
45	192	2,5-(CH ₃) ₂ -4-(CH ₃ -C=NOCH ₃)
	193	2,5-(CH ₃) ₂ -4-(CH ₃ -C=NOC ₂ H ₅)
	194	2,5-(CH ₃ -4-(CH ₃ -C=NO-n-C ₃ H ₇)

ſ	Nr.	R ^x _P
	195	$2,5-(CH_3)_2-4-(CH_3-C=NO-i-C_3H_7)$
	196	2-C ₆ H ₅
5	197	3-C ₆ H ₅
	198	4-C ₆ H ₅
	199	2-(2'-F-C ₆ H ₄)
	200	2-CH ₃ , 5-Br
10	201	2-CH ₃ , 6-Br
	202	2-Cl, 3-CH ₃
	203	2-C1, 4-CH ₃
	204	2-Cl, 5-CH ₃
15	205	2-F, 3-CH ₃
	206	2-F, 4-CH ₃
	207	2-F, 5-CH ₃
	208	2-Br, 3-CH ₃
20	209	2-Br, 4-CH ₃
	210	2-Br, 5-CH ₃
	211	3-CH ₃ , 4-Cl
•	212	3-CH ₃ , 5-Cl
25	213	3-CH ₃ , 4-F
	214	3-CH ₃ , 5-F
	215	3-CH ₃ , 4-Br
	216	3-CH ₃ , 5-Br
30	217	3-F, 4-CH ₃
	218	3-C1, 4-CH ₃
	219	3-Br, 4-CH ₃
	220	2-C1, 4,5-(CH ₃) ₂
35	221	2-Br, 4,5-(CH ₃) ₂
	222	2-C1, 3,5-(CH ₃) ₂
	223	2-Br, 3,5-(CH ₃) ₂
	224	2,6-Cl ₂ , 4-CH ₃
40	225	2,6-F ₂ , 4-CH ₃
	226	2,6-Br ₂ , 4-CH ₃
	227	2,4-Br ₂ , 6-CH ₃
	228	2,4-F ₂ , 6-CH ₃
45	229	2,4-Br ₂ , 6-CH ₃
2.3	230	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-F
	231	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-C1

	Nr.	R ^x _P
	232	2,6-(CH ₃) ₂ , 4-Br
	233	3,5-(CH ₃) ₂ , 4-F
5	234	3,5-(CH ₃) ₂ , 4-Cl
	235	3,5-(CH ₃) ₂ , 4-Br
	236	2-CF ₃
	237	3-CF ₃
10	238	4-CF ₃
,	239	2-OCF ₃
	240	3-OCF ₃
	241	4-OCF ₃
15	242	3-OCH ₂ CHF ₂
	243	2-NO ₂
	244	3-NO ₂
	245	4-NO ₂
20	246	2-CN
	247	3-CN
	248	4-CN
	249	2-CH ₃ , 3-C1
25	250	2-CH ₃ , 4-Cl
	251	2-CH ₃ , 5-Cl
	252	2-CH ₃ , 6-Cl
	253	2-CH ₃ , 3-F
30	254	2-CH ₃ , 4-F
	255	2-CH ₃ , 5-F
	256	2-CH ₃ , 6-F
	257	2-CH ₃ , 3-Br
35	258	2-CH ₃ , 4-Br
	259	2-Pyridyl-2'
	260	3-Pyridyl-3'
	261	4-Pyridyl-4'

42

Tabelle B

			·		
	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	1	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₃
5	2	Н	Н	Benzyl	CH ₃
	3	Н	Н	2-Pyridyl	CH ₃
1	4	Н	н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
i	5.	н	Н	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₃
10	6	Н	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
	7	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
	8	Н	Cl	Benzyl	CH ₃
	9	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
15	10	H ,	C1 .	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
	11	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
	12	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
	13	Н	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₃
20	14	H	CH ₃	Benzyl	CH ₃
	15	Н	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
	16	Н	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
	17	Н	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₃
25	18	Н	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₃
	19	Н	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	20	Н	Н	Benzyl	C ₂ H ₅
	21	Н	н .	Phenyl	C ₂ H ₅
30	22	Н	Н	2-Pyridyl	С ₂ н ₅
	23	H	Н	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	24	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅
	25	Н	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
35	26	н	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	27	Н	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
	28	Н	Cl .	Phenyl	C ₂ H ₅
	29	Н	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
40	30	Н	Cl	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	31	Н	Cl	5-CF ₃ -pyridy1-2	C ₂ H ₅
	32	Н	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	33	Н	CH ₃	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
45	34	н	CH ₃	Benzyl	C ₂ H ₅
	35	Н	CH ₃	Phenyl	C ₂ H ₅
	36	н	CH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅

	4.5					
Ţ	Nr.	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	R ⁴	
t	37	Н	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅	
t	38	Н	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅	
5	39 .	Н	CH ₃	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅	
t	40	Н	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃	
t	41	Н	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃	
t	42	Н	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃	
10	43	Н	н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃	
	44	Н	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃	
	45	Н	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃	
	46	н	н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃	
15	47	н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃	
	48	н	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃	
	49	Н	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃	
	50	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃	
20	51	Н	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃	
20	52	н	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	СН2ОСН3	
	53	н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃	
	54	н	СН3	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃	
25	55	н	CH ₃	Benzyl	CH ₂ OCH ₃	
25	56	Н	CH ₃	Phenyl	CH ₂ OCH ₃	
	57	н	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃	
	58	н	CH ₃	5-Cl-pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃	
	59	н	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃	
30	60	Н	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃	
	61	н	н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH	
	62	н	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH	
	63	н	н	Phenyl	CH ₂ C≡CH	
35	64	н	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH	
	65	Н	н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH	
	66	Н	Н	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ C≡CH	
	67	Н	н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH	
40	68	Н	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH	
	69	н	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH	
	70	Н	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH	
	71	Н	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH	
45	72	н	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH	
	73	Н	C1	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH	

1	Nr.	\mathbb{R}^1	R ²	R ³	R ⁴
	74	Н	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
-	75	Н	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
5	76	H	CH ₃	Benzyl	CH ₂ C≡CH
<u> </u>	77	Н	CH ₃	Phenyl	CH ₂ C≡CH
į.	78	Н	СН3	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
•	79	Н	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
LO	80.	Н	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	81	н	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
t	82	3-F	Н	Cyclohexyl	CH ₃
t	83	3-F	Н	Benzyl	CH ₃
15	84	3-F	Н	Phenyl	CH ₃
<u> </u>	85	3-F	Н	2-Pyridyl	CH ₃
ţ	86	3-F	н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
ţ	87	3-F	н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
20	88	3-F	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
20	89	3-F	Cl ·	Cyclohexyl	CH ₃
1	90	3-F	Cl	Benzyl	CH ₃
	91	3-F	Cl	Phenyl	CH ₃
25	92	3-F	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
23	93	3-F	Cl	5-Cl-pyridy1-2	CH ₃
	94	3-F	Cl	5-CF ₃ -pyridy1-2	СН3
	95	3-F	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
30	96	3-F	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₃
30	97	3-F	CH ₃	Benzyl	CH ₃
	98	3-F	CH ₃	Phenyl	CH ₃
	99	3-F	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
	100	3-F	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
35	101	3-F	СН3	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
	102	3-F	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₃
	103	3-F	н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	104	3-F	Н	Benzyl	C ₂ H ₅
40	105	3-F	Н	Phenyl	C ₂ H ₅
	106	3-F	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	107	3-F	Н	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	108	3-F	Н	5-CF ₃ -pyridy1-2	C ₂ H ₅
45	109	3-F	Н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	110	3-F	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅

Ī	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	111	3-F	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
	112	3-F	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅
5	113	3-F	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	114	3-F	Cl	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	115	3-F	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅
	116	3-F	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
10	117	3-F	CH ₃	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
1	118	3-F	CH ₃	Benzyl	C ₂ H ₅
	119	3-F	CH ₃	Phenyl	C ₂ H ₅
	120	3-F	CH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
15	121	3-F	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	122	3-F	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅
	123	3-F	CH ₃	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	124	3-F	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
20	125	3-F	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	126	3-F	н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	127	3-F	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	128	3-F	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
25	129	3-F	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	130	3-F	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
	131	3-F ·	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	132	3-F	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
30	133	3-F	Cl	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	134	3-F	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	135	3-F	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	136	3-F	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
35	137	3-F	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
	138	3-F	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	139	3-F	CH ₃	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	140	3-F	CH ₃	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
40	141	3-F	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	142	3-F	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	143	3-F	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃
	144	3-F	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
45	145	3-F	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
43	146	3-F	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	147	3-F	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH

	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	148	3-F	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
1	149	3-F	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
5	150	3-F	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	151	3-F	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	152	3-F	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
l	153	3-F	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH
10	154	3-F	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	155	3-F	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	156	3-F	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	157	3-F	Cl	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ C≡CH
15	158	3-F	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	159	3-F	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	160	3-F	CH ₃	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	161	3-F	CH ₃	Phenyl	CH ₂ C≡CH
20	162	3-F	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ C = CH
	163	3-F	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	164	3-F	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ C≡CH
	165	3-F	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
25	166	6-C1	Н	Cyclohexyl	CH ₃
	167	6-C1	H	Benzyl.	CH ₃
	168	6-C1	Н	Phenyl	CH ₃
	169	6-Cl	Н	2-Pyridyl	CH ₃
30	170	6-C1	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
	171	6-Cl	Н	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₃
	172	6-Cl	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
	173	6-C1	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
35	174	6-C1	Cl	Benzyl	CH ₃
	175	6-C1	Cl	Phenyl	CH ₃
•	176	6-C1	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
	177	6-C1	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
40	178	6-C1	Cl	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₃
	179	6-C1	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
	180	6-C1	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₃
	181	6-C1	CH ₃	Benzyl	CH ₃
45	182	6-C1	CH ₃	Phenyl	CH ₃
	183	6-C1	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
	184	6-C1	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃

	47							
ſ	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴			
İ	185	6-C1	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃			
5	186	6-C1	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₃			
	187	6-C1	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅			
	188	6-Cl	Н	Benzyl	C ₂ H ₅			
	189	6-Cl	Н	Phenyl	C ₂ H ₅			
	190	6-Cl	H	2-Pyridyl	C ₂ H ₅			
10	191	6-Cl	Н	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅			
	192	6-Cl	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅			
	193	6-C1	н	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅			
	194	6-Cl	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅			
15	195	6-C1 ,	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅			
	196	6-Cl	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅			
	197	6-C1	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅			
	198	6-C1	Cl	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅			
20	199	6-Cl	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅			
	200	6-C1	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅			
	201	6-Cl	CH ₃	Cyclohexyl	C ₂ H ₅			
	202	6-C1	CH ₃	Benzyl	C ₂ H ₅			
25	203	6-C1	CH ₃	Phenyl	C ₂ H ₅			
	204	6-C1	CH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅			
	205	6-C1	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅			
	206	6-C1	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅			
30	207	6-Cl	CH ₃	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅			
-	208	6-C1	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃			
	209	6-C1	Н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃			
	210	6-C1	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃			
35	211	6-C1	Н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃			
	212	6-C1	Н	5-Cl-pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃			
	213	6-C1	H	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃			
	214	6-C1	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃			
40	215	6-Cl	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃			
40	216	6-C1	C1	Benzyl	CH ₂ OCH ₃			
	217	6-C1	C1	Phenyl	CH ₂ OCH ₃			
	218	6-C1	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃			
45	219	6-C1	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃			
45	220	6-C1	Cl	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃			
	221	6-C1	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃			

N	Nr.	R1	R ²	R ³	R ⁴
2	222	6-Cl	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
2	223	6-Cl	CH ₃	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
5 2	224.	6-C1	CH ₃	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
12	225	6-C1	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
1	226	6-C1	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	227	6-Cl	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃
LO	228	CH ₂ OCH ₃			
- 1:	229	6-Cl	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	230	6-Cl	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	231	6-Cl	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
15	232	6-Cl .	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
_	233	6-C1	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
f	234	6-C1	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
Ī	235	6-Cl	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
20	236	6-C1	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
_	237	6-C1	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH
ı	238	6-C1	Cl	Phenyl	CH ₂ C≡CH
.	239	6-C1	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
25	240	6-Cl	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	241	6-Cl	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	242	6-C1	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	243	6-C1	СН3	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
30	244	6-C1	СН3	Benzyl	CH ₂ C≡CH
30	245	6-C1	CH ₃	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	246	6-C1	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	247	6-C1	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
35	248	6-C1	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
35	249	6-C1	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	250	6-CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₃
	251	6-CH ₃	Н	Benzyl	CH ₃
	252	6-CH ₃	Н	Phenyl	CH ₃
40	253	6-CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₃
	254	6-CH ₃	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
	255	6-CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
	256	6-CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₃
45	257	6-CH ₃	Cl	Cyclohexyl	CH ₃
	258	6-CH ₃	Cl	Benzyl	CH ₃

1	11.	\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	R ³	R ⁴
	Nr.				
	259	6-CH ₃	Cl	Phenyl	CH ₃
	260	6-CH ₃	Cl	2-Pyridyl	CH ₃
5	261	6-CH ₃	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
	262	6-CH ₃	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
	263	6-CH ₃	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₃
	264	6-CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₃
10	265	6-CH ₃	CH ₃	Benzyl	CH ₃
	266	6-CH ₃	CH ₃	Phenyl	CH ₃
	267	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₃
	268	6-CH ₃	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₃
15	269	6-CH ₃	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₃
	270	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₃
	271	6-CH ₃	Н	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	272	6-CH ₃	Н	Benzyl	C ₂ H ₅
20	273	6-CH ₃	H	Phenyl	C ₂ H ₅
	274	6-CH ₃	Н	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	275	6-CH ₃	Н	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	276	6-CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridy1-2	C ₂ H ₅
25	277	6-CH ₃	H	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	278	6-CH ₃	Cl	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	279	6-CH ₃	Cl	Benzyl	C ₂ H ₅
	280	6-CH ₃	Cl	Phenyl	C ₂ H ₅
30	281	6-CH ₃	Cl	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
	282	6-CH ₃	C1	5-Cl-pyridyl-2	C ₂ H ₅
	283	6-CH ₃	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅
	284	6-CH ₃	Cl	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
35	285	6-CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	C ₂ H ₅
	286	6-CH ₃	CH ₃	Benzyl	C ₂ H ₅
	287	6-CH ₃	CH ₃	Phenyl	C ₂ H ₅
	288	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyridyl	C ₂ H ₅
40	289	6-CH ₃	CH ₃	5-C1-pyridy1-2	C ₂ H ₅
4.0	290	6-CH ₃	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	C ₂ H ₅
	291	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyrazinyl	C ₂ H ₅
	292	6-CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
4-	293	6-CH ₃	н	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
45	294	6-CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	295	6-CH ₃	н	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃

	Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
	296	6-CH ₃	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	297	6-CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
5	298	6-CH ₃	Н	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
Ī	299	6-CH ₃	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
Ī	300	6-CH ₃	Cl	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
Ī	301	6-CH ₃	C1	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
10	302	6-CH ₃	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
	303	6-CH ₃	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	304	6-CH ₃	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	305	6-CH ₃	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
15	306	6-CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ OCH ₃
	307	6-CH ₃	CH ₃	Benzyl	CH ₂ OCH ₃
	308	6-CH ₃	CH ₃	Phenyl	CH ₂ OCH ₃
	309	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ OCH ₃
20	310	6-CH ₃	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ OCH ₃
	311	6-CH ₃	CH ₃	5-CF ₃ -pyridy1-2	CH ₂ OCH ₃
	312	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ OCH ₃
	313	6-CH ₃	Н	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
25	314	6-CH ₃	Н	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	315	6-CH ₃	Н	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	316	6-CH ₃	Н	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	317	6-CH ₃	Н	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
30	318	6-CH ₃	Н	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	319	6-CH ₃	н	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	320	6-CH ₃	Cl	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	321	6-CH ₃	Cl	Benzyl	CH ₂ C≡CH
35	322	6-CH ₃	C1	Phenyl	CH ₂ C≡CH
	323 .	6-CH ₃	Cl	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
	324	6-CH ₃	Cl	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
	325	6-CH ₃	Cl	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
40	326	6-CH ₃	Cl	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH
	327	6-CH ₃	CH ₃	Cyclohexyl	CH ₂ C≡CH
	328	6-CH ₃	CH ₃	Benzyl	CH ₂ C≡CH
	329	6-CH ₃	CH ₃	Phenyl	CH ₂ C≡CH
AF	330	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyridyl	CH ₂ C≡CH
45	331	6-CH ₃	CH ₃	5-Cl-pyridyl-2	CH ₂ C≡CH

51

Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁴
332	6-CH ₃	CH ₃	5-CF ₃ -pyridyl-2	CH ₂ C≡CH
333	6-CH ₃	CH ₃	2-Pyrazinyl	CH ₂ C≡CH

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I eignen sich zur Bekämpfung von Schadpilzen und von tierischen Schädlingen aus der Klasse der Insekten, Spinnentiere und Nematoden. Sie können im Pflanzenschutz sowie auf dem Hygiene-, Vorratsschutz- und Veterinärsektor als Fungizide und Schädlingsbekämpfungsmittel eingesetzt werden.

Zu den schädlichen Insekten gehören:

Tineola bisselliella;

15 aus der Ordnung der Schmetterlinge (Lepidoptera) beispielsweise Adoxophyes orana, Agrotis ypsilon, Agrotis segetum, Alabama argillacea, Anticarsia gemmatalis, Argyresthia conjugella, Autographa gamma, Cacoecia murinana, Capua reticulana, Choristoneura fumiferana, Chilo partellus, Choristoneura occidentalis, Cirphis 20 unipuncta, Cnaphalocrocis medinalis, Crocidolomia binotalis, Cydia pomonella, Dendrolimus pini, Diaphania nitidalis, Diatraea grandiosella, Earias insulana, Elasmopalpus lignosellus, Eupoecilia ambiguella, Feltia subterranea, Grapholitha funebrana, Grapholitha molesta, Heliothis armigera, Heliothis virescens, Helio-25 this zea, Hellula undalis, Hibernia defoliaria, Hyphantria cunea, Hyponomeuta malinellus, Keiferia lycopersicella, Lambdina fiscellaria, Laphygma exigua, Leucoptera scitella, Lithocolletis blancardella, Lobesia botrana, Loxostege sticticalis, Lymantria dispar, Lymantria monacha, Lyonetia clerkella, Manduca sexta, Mala-30 cosoma neustria, Mamestra brassicae, Mocis repanda, Operophthera brumata, Orgyia pseudotsugata, Ostrinia nubilalis, Pandemis heparana, Panolis flammea, Pectinophora gossypiella, Phthorimaea operculella, Phyllocnistis citrella, Pieris brassicae, Plathypena scabra, Platynota stultana, Plutella xylostella, Prays citri, 35 Prays oleae, Prodenia sunia, Prodenia ornithogalli, Pseudoplusia includens, Rhyacionia frustrana, Scrobipalpula absoluta, Sesamia inferens, Sparganothis pilleriana, Spodoptera frugiperda, Spodoptera littoralis, Spodoptera litura, Syllepta derogata, Synanthedon myopaeformis, Thaumatopoea pityocampa, Tortrix viridana, Tri-40 choplusia ni, Tryporyza incertulas, Zeiraphera canadensis, ferner Galleria mellonella und Sitotroga cerealella, Ephestia cautella,

aus der Ordnung der Käfer (Coleoptera) beispielsweise Agriotes
lineatus, Agriotes obscurus, Anthonomus grandis, Anthonomus pomorum, Apion vorax, Atomaria linearis, Blastophagus piniperda, Cassida nebulosa, Cerotoma trifurcata, Ceuthorhynchus assimilis,

PCT/EP95/02395 WO 96/01258

52

Ceuthorhynchus napi, Chaetocnema tibialis, Conoderus vespertinus, Crioceris asparagi, Dendroctonus refipennis, Diabrotica longicornis, Diabrotica 12-punctata, Diabrotica virgifera, Epilachna varivestis, Epitrix hirtipennis, Eutinobothrus brasiliensis, Hylo-5 bius abietis, Hypera brunneipennis, Hypera postica, Ips typographus, Lema bilineata, Lema melanopus, Leptinotarsa decemlineata, Limonius californicus, Lissorhoptrus oryzophilus, Melanotus communis, Meligethes aeneus, Melolontha hippocastani, Melolontha melolontha, Oulema oryzae, Ortiorrhynchus sulcatus, Otiorrhynchus 10 ovatus, Phaedon cochleariae, Phyllopertha horticola, Phyllophaga sp., Phyllotreta chrysocephala, Phyllotreta nemorum, Phyllotreta striolata, Popillia japonica, Psylliodes napi, Scolytus intricatus, Sitona lineatus, ferner Bruchus rufimanus, Bruchus pisorum, Bruchus lentis, Sitophilus granaria, Lasioderma serricorne, Ory-15 zaephilus surinamensis, Rhyzopertha dominica, Sitophilus oryzae, Tribolium castaneum, Trogoderma granarium, Zabrotes subfasciatus;

aus der Ordnung der Zweiflügler (Diptera) beispielsweise Anastrepha ludens, Ceratitis capitata, Contarinia sorghicola, Dacus cu-20 curbitae, Dacus oleae, Dasineura brassicae, Delia coarctata, Delia radicum, Hydrellia griseola, Hylemyia platura, Liriomyza sativae, Liriomyza trifolii, Mayetiola destructor, Orseolia oryzae, Oscinella frit, Pegomya hyoscyami, Phorbia antiqua, Phorbia brassicae, Phorbia coarctata, Rhagoletis cerasi, Rhagoletis pomo-25 nella, Tipula oleracea, Tipula paludosa, ferner Aedes aegypti, Aedes vexans, Anopheles maculipennis, Chrysomya bezziana, Chrysomya hominivorax, Chrysomya macellaria, Cordylobia anthropophaga, Culex pipiens, Fannia canicularis, Gasterophilus intestinalis, Glossina morsitans, Haematobia irritans, Haplodiplosis equestris, 30 Hypoderma lineata, Lucilia caprina, Lucilia cuprina, Lucilia sericata, Musca domestica, Muscina stabulans, Oestrus ovis, Tabanus bovinus, Simulium damnosum;

aus der Ordnung der Thripse (Thysanoptera) beispielsweise Fran-35 kliniella fusca, Frankliniella occidentalis, Frankliniella tritici, Haplothrips tritici, Scirtothrips citri, Thrips oryzae, Thrips palmi, Thrips tabaci;

aus der Ordnung der Hautflügler (Hymenoptera) beispielsweise 40 Athalia rosae, Atta cephalotes, Atta sexdens, Atta texana, Hoplocampa minuta, Hoplocampa testudinea, Iridomyrmes humilis, Iridomyrmex purpureus, Monomorium pharaonis, Solenopsis geminata, Solenopsis invicta, Solenopsis richteri;

45 aus der Ordnung der Wanzen (Heteroptera) beispielsweise Acrosternum hilare, Blissus leucopterus, Cyrtopeltis notatus, Dysdercus cingulatus, Dysdercus intermedius, Eurygaster integriceps, Eu-

PCT/EP95/02395 WO 96/01258

schistus impictiventris, Leptoglossus phyllopus, Lygus hesperus, Lygus lineolaris, Lygus pratensis, Nezara viridula, Piesma quadrata, Solubea insularis, Thyanta perditor;

53

- 5 aus der Ordnung der Pflanzensauger (Homoptera) beispielsweise Acyrthosiphon onobrychis, Acyrthosiphon pisum, Adelges laricis, Aonidiella aurantii, Aphidula nasturtii, Aphis fabae, Aphis gossypii, Aphis pomi, Aulacorthum solani, Bemisia tabaci, Brachycaudus cardui, Brevicoryne brassicae, Dalbulus maidis, Dreyfusia
- 10 nordmannianae, Dreyfusia piceae, Dysaphis radicola, Empoasca fabae, Eriosoma lanigerum, Laodelphax striatella, Macrosiphum avenae, Macrosiphum euphorbiae, Macrosiphon rosae, Megoura viciae, Metopolophium dirhodum, Myzus persicae, Myzus cerasi, Nephotettix cincticeps, Nilaparvata lugens, Perkinsiella saccharicida, Phoro-
- 15 don humuli, Planococcus citri, Psylla mali, Psylla piri, Psylla pyricol, Quadraspidiotus perniciosus, Rhopalosiphum maidis, Saissetia oleae, Schizaphis graminum, Selenaspidus articulatus, Sitobion avenae, Sogatella furcifera, Toxoptera citricida, Trialeurodes abutilonea, Trialeurodes vaporariorum, Viteus vitifolii;
- 20 aus der Ordnung der Termiten (Isoptera) beispielsweise Calotermes flavicollis, Leucotermes flavipes, Macrotermes subhyalinus, Odontotermes formosanus, Reticulitermes lucifugus, Termes natalensis;
- 25 aus der Ordnung der Geradflügler (Orthoptera) beispielsweise Gryllotalpa gryllotalpa, Locusta migratoria, Melanoplus bivittatus, Melanoplus femur-rubrum, Melanoplus mexicanus, Melanoplus sanguinipes, Melanoplus spretus, Nomadacris septemfasciata, Schistocerca americana, Schistocerca peregrina, Stauronotus marocca-30 nus, Schistocerca gregaria, ferner Acheta domestica, Blatta ori-

entalis, Blattella germanica, Periplaneta americana;

- aus der Ordnung der Arachnoidea beispielsweise phytophage Milben wie Aculops lycopersicae, Aculops pelekassi, Aculus schlechten-
- 35 dali, Brevipalpus phoenicis, Bryobia praetiosa, Eotetranychus carpini, Eutetranychus banksii, Eriophyes sheldoni, Oligonychus pratensis, Panonychus ulmi, Panonychus citri, Phyllocoptruta oleivora, Polyphagotarsonemus latus, Tarsonemus pallidus, Tetranychus cinnabarinus, Tetranychus kanzawai, Tetranchus pacificus,
- 40 Tetranychus urticae, Zecken wie Amblyomma americanum, Amblyomma variegatum, Argas persicus, Boophilus annulatus, Boophilus decoloratus, Boophilus microplus, Dermacentor silvarum, Hyalomma truncatum, Ixodes ricinus, Ixodes rubicundus, Ornithodorus moubata, Otobius megnini, Rhipicephalus appendiculatus und Rhipice-
- 45 phalus evertsi sowie tierparasitische Milben wie Dermanyssus gallinae, Psoroptes ovis und Sarcoptes scabiei;

aus der Klasse der Nematoden beispielsweise Wurzelgallennematoden, z.B. Meloidogyne hapla, Meloidogyne incognita, Meloidogyne javanica, zystenbildende Nematoden, z.B. Globodera pallida, Globodera rostochiensis, Heterodera avenae, Heterodera glycines, He-5 terodera schachtii, migratorische Endoparasiten und semi-endoparasitische Nematoden, z.B. Heliocotylenchus multicinctus, Hirschmanniella oryzae, Hoplolaimus spp, Pratylenchus brachyurus, Pratylenchus fallax, Pratylenchus penetrans, Pratylenchus vulnus, Radopholus similis, Rotylenchus reniformis, Scutellonema bradys,

- 10 Tylenchulus semipenetrans, Stock- und Blattnematoden z.B. Anguina tritici, Aphelenchoides besseyi, Ditylenchus angustus, Ditylenchus dipsaci, Virusvektoren, z.B. Longidorus spp, Trichodorus christei, Trichodorus viruliferus, Xiphinema index, Xiphinema mediterraneum.
- 15 Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streu-20 mitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.
- 25 Als Fungizide sind die Verbindungen der Formel I z.T. systemisch wirksam. Sie können als Blatt- und Bodenfungizide gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Phycomyceten und 30 Basidiomyceten eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Rasen, Baumwolle, Soja, Kaffee, 35 Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sich die Verbindungen I zur Bekämpfung folgender 40 Pflanzenkrankheiten:

- Erysiphe graminis (echter Mehltau) in Getreide,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kūrbis-
- Podosphaera leucotricha an Apfeln, 45 *
 - Uncinula necator an Reben,
 - Puccinia-Arten an Getreide,

55

- * Rhizoctonia-Arten an Baumwolle und Rasen,
- * Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr,
- venturia inaequalis (Schorf) an Apfeln,
- Helminthosporium-Arten an Getreide,
- 5 * Septoria nodorum an Weizen,
 - * Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Reben,
 - * Cercospora arachidicola an Erdnüssen,
 - * Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen, Gerste,
 - Pyricularia oryzae an Reis,
- 10 * Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
 - * Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - * Plasmopara viticola an Reben,
 - Alternaria-Arten an Gemüse und Obst.
- 15 Die neuen Verbindungen können auch im Materialschutz (Holzschutz) eingesetzt werden, z.B. gegen Paecilomyces variotii.
 - Sie können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten oder
- 20 Granulate. Die Anwendungsformen richten sich dabei nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der Wirkstoffe gewährleisten.
 - Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B.
- 25 durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln, wobei im Falle von Wasser als Verdünnungsmittel auch andere organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden können.

30

Als Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

- Lösungsmittel wie Aromaten (z.B. Xylol), chlorierte Aromaten (z.B. Chlorbenzole), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alko-
- hole (z.B. Methanol, Butanol), Ketone (z.B. Cyclohexanon), Amine (z.B. Ethanolamin, Dimethylformamid) und Wasser;
 - Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate);
- 40 Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und
 - Dispergiermittel wie Ligninsulfit-Ablaugen und Methylcellulose.

Als oberflächenaktive Stoffe kommen die Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von aromatischen Sulfonsäuren, z.B. Lignin-, Phenol-, Naphthalin- und Dibutylnaphthalinsulfonsäure, sowie von Fettsäuren, Alkyl- und Alkylarylsulfonaten, Alkyl-, Laurylether- und Fettalkoholsulfaten, sowie Salze sulfatierter Hexa-, Hepta- und Octadecanolen, sowie von Fettalkoholglykolether, Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und seiner Derivate mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphthalinsulfonsäuren mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxy-

10 ethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctyl-, Octyl- oder Nonylphenol, Alkylphenol-, Tributylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Isotridecylalkohol, Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether oder Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetat,

15 Sorbitester, Lignin-Sulfitablaugen oder Methylcellulose in Betracht.

Wäßrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Dispersionen, Pasten, netzbaren Pulvern oder wasserdispergier-

- 20 baren Granulaten durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substrate als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz,
- 25 Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder ge-30 meinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

Granulate, z.B. Umhüllungs-, Imprägnierungs- und Homogengranulate können durch Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe herge-35 stellt werden.

Feste Trägerstoffe sind Mineralerden wie Silicagel, Kieselsäuren, Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesium-

- 40 sulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver oder andere feste Trägerstoffe. Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zu-
- 45 bereitungen können in größeren Bereichen variiert werden.

Ganz allgemein enthalten die Mittel zwischen 0,0001 und 95 Gew.-% Wirkstoff.

Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff können mit gutem 5 Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) ausgebracht werden, wobei sogar der Wirkstoff ohne Zusätze verwendet werden kann.

Für die Anwendung als Fungizide empfehlen sich Konzentrationen zwischen 0,01 und 95 Gew.%, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 10 Gew.%, Wirkstoff. Für die Anwendung als Insektizide kommen Formulierungen mit 0,0001 bis 10 Gew.%, vorzugsweise 0,01 bis 1 Gew.% Wirkstoff, in Betracht.

Die Wirkstoffe werden normalerweise in einer Reinheit von 90 % 15 bis 100 %, vorzugsweise 95 % bis 100 % (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.

Beispiele für solche Zubereitungen sind:

- eine Lösung aus 90 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen 20 I. Verbindung I und 10 Gew.-Teilen N-Methyl-a-pyrrolidon, die zur Anwendung in Form kleinster Tropfen geeignet ist;
- eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen · II. Verbindung I in einer Mischung aus 80 Gew.-Teilen alky-25 liertem Benzol, 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 8 bis 10 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ölsäure-N-monoethanolamid, 5 Gew. Teilen Calciumsalz der Dodecylbenzolsulfonsäure, 5 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylen oxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Ver-30 teilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.
- eine Lösung von 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen III. Verbindung I in einer Mischung aus 40 Gew.-Teilen Cyclo-35 hexanon, 30 Gew.-Teilen Isobutanol, 20 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 7 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Isooctylphenol und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 Mol Ethylenoxid an 1 Mol Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dis-40 persion.
- eine wäßrige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer IV. erfindungsgemäßen Verbindung I, in einer Mischung aus 25 Gew.-Teilen Cyclohexanon, 65 Gew.-Teilen einer Mineralöl-45 fraktion vom Siedepunkt 210 bis 280 °C und 10 Gew.-Teilen des Anlagerungsproduktes von 40 mol Ethylenoxid an 1 mol

Ricinusöl; durch feines Verteilen der Formulierung in Wasser erhält man eine Dispersion.

- V. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus
 5 20 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 3
 Gew.-Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphta lin-α-sulfonsäure, 17 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer
 Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge und 60 Gew. Teilen pulverförmigem Kieselsäuregel; durch feines Verteilen der Mischung in Wasser erhält man eine Spritz brühe;
- VI. eine innige Mischung aus 3 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I und 97 Gew.-Teilen feinteiligem Kaolin; dieses Stäubemittel enthält 3 Gew.-% Wirkstoff;
- VII. eine innige Mischung aus 30 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 92 Gew.-Teilen pulverförmigem
 Kieselsäuregel und 8 Gew.Teilen Paraffinöl, das auf die
 Oberfläche dieses Kieselsäuregels gesprüht wurde; diese
 Aufbereitung gibt dem Wirkstoff eine gute Haftfähigkeit;
- VIII. eine stabile wäßrige Dispersion aus 40 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 10 Gew.-Teilen des
 Natriumsalzes eines Phenosulfonsäure-harnstoff-form-aldehyd-Kondensates, 2 Gew.-Teilen Kieselgel und 48 Gew.-Teilen Wasser, die weiter verdünnt werden kann;
- IX. eine stabile ölige Dispersion aus 20 Gew.-Teilen einer
 erfindungsgemäßen Verbindung I, 2 Gew.-Teilen des
 Calciumsalzes der Dodecylbenzolsulfonsäure, 8 Gew.-Teilen
 Fettalkohol-polyglykol-ether, 2 Gew.-Teilen des Natriumsalzes eines Phenolsulfonsäure-harnstoff-formaldehyd-Kondensates und 68 Gew.-Teilen eines paraffinischen Mineralöls;
- x. eine in einer Hammermühle vermahlene Mischung aus 10
 Gew.-Teilen einer erfindungsgemäßen Verbindung I, 4 Gew.Teilen des Natriumsalzes der Diisobutylnaphthalin-αsulfonsäure, 20 Gew.-Teilen des Natriumsalzes einer
 Ligninsulfonsäure aus einer Sulfitablauge, 38 Gew.-Teilen
 Kieselsäuregel und 38 Gew.-Teilen Kaolin. Durch feines
 Verteilen der Mischung in 10 000 Gew.-Teilen Wasser erhält man eine Spritzbrühe, die 0,1 Gew. des Wirkstoffs
 enthält.

Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Saatgüter, Pflanzen, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt.

5

Die Anwendung erfolgt vor oder nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze.

Die Aufwandmengen liegen je nach Art des gewünschten Effektes 10 zwischen 0,02 und 3 kg Wirkstoff pro ha, vorzugsweise bei 0,1 bis 1 kg/ha.

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 50 g, vorzugsweise 0,01 bis 10 g je Kilogramm Saat-15 gut benötigt.

Die Aufwandmenge an Wirkstoff für die Bekämpfung von Schädlingen beträgt unter Freilandbedingungen 0,02 bis 10, vorzugsweise 0,1 bis 2,0 kg/ha Wirkstoff.

20

Die Verbindungen I, allein oder in Kombination mit Herbiziden oder Fungiziden, können auch noch mit weiteren Pflanzenschutzmitteln gemischt gemeinsam ausgebracht werden, beispielsweise mit Wachstumsregulatoren oder mit Mitteln zur Bekämpfung von Schäd-

25 lingen oder Bakterien. Von Interesse ist ferner die Mischbarkeit mit Düngemitteln oder mit Mineralsalzlösungen, welche zur Behebung von Ernährungs- und Spurenelementmängeln eingesetzt werden.

Die Pflanzenschutz- und Düngemittel können zu den erfindungs30 gemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugesetzt
werden, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung
(Tankmix). Beim Vermischen mit Fungiziden oder Insektiziden erhält man dabei in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden
Wirkungsspektrums.

35

Die folgende Liste von Fungiziden, mit denen die erfindungsgemäßen Verbindungen gemeinsam angewendet werden können, soll die Kombinationsmöglichkeiten erläutern, nicht aber einschränken:

- 40 Schwefel, Dithiocarbamate und deren Derivate, wie Ferridimethyldithiocarbamat, Zinkelmethyldithiocarbamat, Zinkethylenbisdithiocarbamat, Manganethylenbisdithiocarbamat, Manganezink-ethylendiamin-bis-dithiocarbamat, Tetramethylthiuramdisulfide, Ammoniak-Komplex von Zink-(N,N-ethylen-bis-dithiocarbamat), Ammoniak-Kom-
- 45 plex von Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), Zink-(N,N'-propylen-bis-dithiocarbamat), N,N'-Polypropylen-bis-(thio-carbamoyl)-disulfid; Nitroderivate, wie Dinitro-(1-methyl-

heptyl)-phenylcrotonat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitro-phenyl-3,3-dimethylacrylat, 2-sec-Butyl-4,6-dinitrophenyl-isopro-pylcarbonat, 5-Nitro-isophthalsoure-di-isopropylester;

- 5 heterocyclische Substanzen, wie 2-Heptadecyl-2-imidazolin-acetat, 2,4-Dichlor-6-(o-chloranilino)-s-triazin, O,O-Diethyl-phthalimidophosphonothioat, 5-Amino-1-β-[bis-(dimethylamino)-phosphinyl]-3-phenyl-1,2,4-triazol, 2,3-Dicyano-1,4-dithioanthrachinon, 2-Thio-1,3-dithiolo-β-[4,5-b]chinoxalin, 1-(Butylcarbamoyl)-2-ben-
- 10 zimidazol-carbaminsauremethylester, 2-Methoxycarbonylamino-benzimidazol, 2-(Furyl-(2))-benzimidazol, 2-(Thiazolyl-(4))-benzimidazol, N-(1,1,2,2-Tetrachlorethylthio)-tetrahydrophthalimid,
 N-Trichlormethylthio-tetrahydrophthalimid, N-Trichlormethylthiophthalimid, N-Dichlorfluormethylthio-N', N'-dimethyl-N-phenyl-
- 15 schwefelsäurediamid, 5-Ethoxy-3-trichlormethyl-1,2,3-thiadiazol, 2-Rhodanmethylthiobenzthiazol, 1,4-Dichlor-2,5-dimethoxybenzol, 4-(2-Chlorphenylhydrazono)-3-methyl-5-isoxazolon, Pyridin-2-thio-1-oxid, 8-Hydroxychinolin bzw. dessen Kupfersalz, 2,3-Dihydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin, 2,3-Di-
- 20 hydro-5-carboxanilido-6-methyl-1,4-oxathiin-4,4-dioxid, 2-Methyl-5,6-dihydro-4H-pyran-3-carbonsäure-anilid, 2-Methyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,4,5-Trimethyl-furan-3-carbonsäureanilid, 2,5-Dimethyl-furan-3-carbonsäurecyclohexylamid, N-Cyclohexyl-N-methoxy-2,5-dime-
- 25 thyl-furan-3-carbonsāureamid, 2-Methyl-benzoesāure-anilid, 2-Iod-benzoesāure-anilid, N-Formyl-N-morpholin-2,2,2-trichlorethylace-tal, Piperazin-1,4-diylbis-(1-(2,2,2-trichlor-ethyl)-formamid, 1-(3,4-Dichloranilino)-1-formylamino-2,2,2-trichlorethan, 2,6-Dimethyl-N-tridecyl-morpholin bzw. dessen Salze, 2,6-Dimethyl-N-cy-
- 30 clodedecyl-morpholin bzw. dessen Salze, N-[3-(p-tert.-Butylphe-nyl)-2-methylpropyl]-cis-2,6-dimethylmorpholin, N-[3-(p-tert.-Butylphenyl)-2-methylpropyl]-piperidin, 1-[2-(2,4-Dichlor-phenyl)-4-ethyl-1,3-dioxolan-2-yl-ethyl]-1H-1,2,4-triazol
 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-4-n-propyl-1,3-dioxolan-2-yl-
- 35 ethyl]-1H-1,2,4-triazol, N-(n-Propyl)-N-(2,4,6-trichlorphenoxyethyl)-N'-imidazol-yl-harnstoff, 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanon,
 1-(4-Chlorphenoxy)-3,3-dimethyl-1-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-2-butanol, α-(2-Chlorphenyl)-α-(4-chlor-
- 40 pheny1)-5-pyrimidin-methanol, 5-Butyl-2-dimethylamino-4-hydroxy-6-methyl-pyrimidin, Bis-(p-chlorphenyl)-3-pyridinmethanol, 1,2-Bis-(3-ethoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
 1,2-Bis-(3-methoxycarbonyl-2-thioureido)-benzol,
- 45 sowie verschiedene Fungizide, wie Dodecylguanidinacetat, 3-[3-(3,5-Dimethyl-2-oxycyclohexyl)-2-hydroxyethyl]-glutarimid, Hexachlorbenzol, DL-Methyl-N-(2,6-dimethyl-phenyl)-N-fu-

 $\label{eq:control_co$

- 5 phenyl)-2,4-dioxo-1,3-oxazolidin, 3-[3,5-Dichlorphenyl(-5-methyl-5-methoxymethyl]-1,3-oxazolidin-2,4-dion,
 3-(3,5-Dichlorphenyl)-1-isopropylcarbamoylhydantoin,
 N-(3,5-Dichlorphenyl)-1,2-dimethylcyclopropan-1,2-dicarbonsaureimid, 2-Cyano-[N-(ethylaminocarbonyl)-2-methoximino]-acetamid,
- 10 1-[2-(2,4-Dichlorphenyl)-pentyl]-1H-1,2,4-triazol, 2,4-Difluor-α-(1H-1,2,4-triazolyl-1-methyl)-benzhydrylalkohol,
 N-(3-Chlor-2,6-dinitro-4-trifluormethyl-phenyl)-5-trifluormethyl-3-chlor-2-aminopyridin, 1-((bis-(4-Fluorphenyl)-methylsilyl)-methyl)-1H-1,2,4-triazol.

Synthesebeispiele

Die in den nachstehenden Synthesebeispielen wiedergegebenen Vorschriften wurden unter entsprechender Abwandlung der Ausgangsverbindungen zur Gewinnung weiterer Verbindungen I benutzt. Die so erhaltenen Verbindungen sind in der anschließenden Tabelle mit physikalischen Daten aufgeführt.

N-(2-(N'-(o-Chlorphenyl)-5'-methyl-triazolyl-3'-oxy-methyl)-phenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (Tabelle, Nr. 11)

Eine Mischung von 3,3 g (Reinheit ca. 80 %ig, \$\times 10 mmol)

N-(2-Brommethylphenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester

(WO 93/15046), 2,1 g (10 mmol) N-(o-Chlorphe
nyl)-3-hydroxy-5-methyltriazol und 2 g (15 mmol) K₂CO₃ in

20 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. An
schließend verdünnt man die Reaktionsmischung mit Wasser und
extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether.

Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extra
hiert über MGSO: getrocknet und eingeengt. Der Rückstand

- Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO4 getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigsäureethylester-Gemischen gereinigt. Man erhält 1,1 g (27 %) der Titelverbindung als gelbes Öl.
- 40

 1H-NMR(CDCl₃; δ in ppm): 7,7 (m, 1H, Phenyl); 7,55 (m, 1H, Phenyl); 7,4 (m, 6H, Phenyl); 5,35 (s, 2H, OCH₂); 3,72, 3,77 (2s, je 3H, 2 x OCH₃); 2,25, (s, 3H, CH₃)
- 45 2. N-(2-(N'-Phenyl-5'chlor-triazolyl-3'-oxymethyl)-phenyl)-N-methoxy-carbaminsauremethylester (Tabelle, Nr. 15)

62

Eine Mischung von 3,3 g (Reinheit ca. 80%ig; 10 mmol N-(2-Brommethylphenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (WO 93/15046), 2 g (10 mmol) N-Phenyl-5-chlor-3-hydroxytriazol und 1,8 g (13 mmol) K₂CO₃ in 20 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend verdünnt man die Reaktionsmischung mit Wasser und extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser gewaschen, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt. Man erhält 2,7 g (69 %) der Titelverbindung als gelbes Öl.

3. N-(2-N'-Pyridyl-2"-triazoyl-3'-oxymethyl)-phenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (Tabelle, Nr. 40)

Eine Mischung von 2,7 g (Reinheit ca. 80%ig; 8 mmol N-(2-Brommethylphenyl)-N-methoxy-carbaminsäuremethylester (WO 93/15046), 1,7 g (8 mmol) N-(Pyridyl-2')-3-hydroxytriazol und 1,7 g (12 mmol) K₂CO₃ in 20 ml DMF wird über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend verdünnt man die Reaktionsmischung mit Wasser und extrahiert die wäßrige Phase dreimal mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Wasser extrahiert, über MgSO₄ getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wird säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Essigester-Gemischen gereinigt. Man erhält 1,4 g (49 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper (Fp = 89°C).

1H-NMR (CDCl₃; δ in ppm): 8,9 (s, lH, Triazolyl); 8,4 (m, lH,
30 (Het)aryl); 7,8 (m, 3H, (Het)aryl); 7,4 (m, 3H, (Het)aryl);
7,25 (m, lH, (Het)aryl); 5,45 (s, 2H, OCH₂); 3,8, 4,75 (2s,
je 3H, 2 x OCH₃)

35 -

5

10

Tabelle

5
$$\mathbb{R}^{3} - \mathbb{N} \longrightarrow \mathbb$$

П	Nr.	(R1) _m	\mathbb{R}^2	R ³	R ⁴	R ⁵	х	Fp [°C] oder IR [cm ⁻¹]
5	1	Н	CH ₃	C ₆ H ₅	CH ₃	СН3	0	1738, 1710, 1539, 1497, 1454, 1440, 1349, 1250, 764
	2	н	Н	С ₆ Н ₅	CH ₃	CH ₃	0	1734, 1542, 1479, 1456, 1441, 1362, 1328, 1247, 759
0	3	Н	Н	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	94
5	4	Ĥ	н	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	1734, 1541, 1494, 1481, 1456, 1363, 1330, 1251, 110
	5	Н	Н	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	94
0	6	Н	Н	2-C1 -C ₆ H ₄	CH ₃	СН3	0	1736, 1709, 1543, 1492, 1476, 1441, 1362, 1330, 763
35	7	н	H	3-C1 -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	1743, 1547, 1454, 1375, 1330, 1309, 1260, 1106, 78,
	8	Н	Н	4-C1 -C ₆ H ₄	СН3	CH ₃	0	94
40	9	Н	CH ₃	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH₃	0	1738, 1710, 1539, 1492, 1456, 1440, 1418, 1349, 1250, 1100
	10	н	CH ₃	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	90

					64			
ſ	Nr.	$(R^1)_m$	R ²	\mathbb{R}^3	R ⁴	R ⁵	Х	Fp [°C] oder IR [cm ⁻¹]
5	11	Н	СН3	2-C1 -C ₆ H ₄	СН₃	CH₃	0	1738, 1710, 1541, 1488, 1456, 1441, 1348, 1253, 1093, 765
10	12	н .	СН3	3-C1 -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	1737, 1595, 1541, 1483, 1456, 1440, 1349, 759, 747
	13	Н	CH ₃	4-Cl -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	1737, 1541, 1496, 1456, 1440, 1406, 1349, 1093, 1012
15	14	н	СН3	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	СН3	СН3	0	1738, 1538, 1495, 1456, 1441, 1349, 1252, 1101, 1023, 766
20	15	Н	Cl	C ₆ H ₅	CH₃	СН₃	0	1739, 1542, 1499, 1457, 1440, 1341, 1256, 1009, 763, 694
25	16	Н	Br	C ₆ H ₅	CH₃	CH ₃	0	1737, 1538, 1497, 1457, 1441, 1331, 1253, 1104, 1005, 764
30	17	Н	C ₂ H ₅	C ₆ H ₅	CH ₃	CH ₃	0	1739, 1536, 1497, 1457, 1440, 1351, 1250, 1101, 990, 765
35	18	H	Н	2,3-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	CH ₃	0	1737, 1544, 1483, 1457, 1439, 1330, 1250, 1059, 785, 749
40	19	Н	н	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	СН3	0	1738, 1544, 1492, 1477, 1457, 1441, 1331, 1254, 1107, 1065
45	20	н	н	2,6-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	CH ₃	0	1734, 1569, 1545, 1487, 1457, 1442, 1329, 1253, 1101, 794

Г		(2)	\mathbb{R}^2	R ³	R4	R ⁵	х	Fp [°C] oder IR [cm ⁻¹]
L	Nr. 21	(R ¹⁾ m	H H	2,5-Cl ₂	CH ₃	CH ₃	0	1736, 1544,
	21	n	п	-C ₆ H ₃	J,			1487, 1457,
- 1							1	1440, 1332,
5	1							1248, 1098, 1063, 1037
							 	1730, 1583,
1	22	H	Н	3,5-Cl ₂	СН3	CH ₃	0	1557, 1486,
- 1				-C ₆ H ₃		!		1455, 1438,
								1331, 1259,
10	:							1122, 1107
ı	23	Н	н	3,4-Cl ₂	CH ₃	CH ₃	0	1732, 1588,
1				-C ₆ H ₃				1558, 1489,
İ			1			Ì		1457, 1437,
15						ļ		1331, 1272, 1254, 1105
12	•		<u> </u>			ļ	 	1740, 1540,
	24	н	CF ₃	C ₆ H ₅	CH ₃	CH ₃	0	1457, 1441,
		1					ŀ	1348, 1309,
		ŀ	ì	1		1	1	1217, 1194,
20						1	1	1150, 1005
20	25	н	н	2-F	CH ₃	CH ₃	0	1735, 1546,
				-C6H4				1507, 1478,
			1			1	1	1457, 1441,
						1	-	1332, 1240, 1114, 760
25		<u> </u>		10.7.	OTT	CV-	0	1735, 1543,
	26	H	н	2-Br -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	١	1489, 1475,
	1			61.14	l	Ì		1456, 1441,
						l l		1330, 1250,
			-					1033, 762
30	27	Н	Н	2-CF ₃	CH ₃	CH ₃	0	1735, 1544,
			ŀ	-C ₆ H ₄				1481, 1457, 1442, 1330,
	1		1 .					1317, 1178,
	1						İ	1135, 1116
	28	Н	H	3-CF ₃	CH ₃	CH ₃	0	85
35	120	,	"	-C ₆ H ₄	 ,	5 3		
	29	Н	н	4-Br	CH ₃	CH ₃	0	112
	123	"	" -	-C ₆ H ₄				
	30	н	н	4-OCH ₃	CH ₃	CH ₃	0	116
4.0				-C6H4				
. 40	31	н	н	4-CF ₃	CH ₃	CH ₃	0	123
		}		-C6H4				
	32	Н	Н	4-t-Bu	CH ₃	CH ₃	0	108
	-			-C6H4				
45	33	н	Н	4-F	CH ₃	CH ₃	0	85
43				-C ₆ H ₄				

	86								
	Nr.	(R ¹⁾ m	R ²	R ³	R ⁴	R ⁵	х	Fp [°C] oder IR [cm ⁻¹]	
	34	Н	H	4-OCF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	118	
5	35	Н	Н	2-NO -C ₆ H ₄	CH ₃	CH ₃	0	95	
10	36	Н	Н	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	CH₃	0	1742, 1554, 1516, 1501, 1371, 1331, 1242, 1108, 1090, 851	
	37	3-F	Н	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	CH ₃	0	74	
15	38	5-F	H	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	CH ₃	0	1732, 1545, 1495, 1478, 1442, 1331, 1261, 1108, 1065, 972	
20	39	H .	СН3	2,4-Cl ₂ -C ₆ H ₃	CH ₃	CH₃	0	1737, 1710, 1541, 1488, 1456, 1440, 1348, 1105, 1088, 1017	
	40	Н	н	2-pyridyl	CH ₃	CH ₃	0	89	
25	41	Н	Н	2-pyrazinyl	СН3	CH₃	0	1737, 1547, 1532, 1483, 1447, 1363, 1325, 1259, 1097, 748	
	42	Н	CH ₃	5-CF ₃ -pyri- dyl-2	CH ₃	CH ₃	0	104	
30	43	Н	Н	5-CF ₃ -pyri- dyl-2	CH ₃	CH ₃	0	80	
	44	Н.	Н	Phenyl	H	CH ₃	0	187	
35	45	н	Н	5-Cl-pyri- dinyl-2	CH ₃	CH ₃	0	1707,1547,1480, 1471,1439,1352; 1330,986,956,769	

Beispiele zur Wirkung gegen Schadpilze

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich 40 durch folgende Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden als 20 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole) auf-

67

bereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Wirksamkeit gegen Puccinia recondita

5

Blätter von Weizensämlingen (Sorte "Kanzler") wurden mit Sporen des Braunrosts (*Puccinia recondita*) bestäubt. Die so behandelten Pflanzen wurden 24 h bei 20-22\$C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von 90-95\% inkubiert und anschließend mit der wäßrigen

- 10 Wirkstoffaufbereitung (63 ppm Wirkstoff) behandelt. Nach weiteren 8 Tagen bei 20-22\$C und 65-70% relativer Luftfeuchtigkeit wurde das Ausmaß der Pilzentwicklung ermittlelt. Die Auswertung erfolgte visuell.
- In diesem Test zeigten die mit den erfindungsgemäßen Verbindungen 15 8, 10, 13, 19, 29, 31, 38 und 41 behandelten Pflanzen einen Befall von 5% und weniger, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

20

In einem entsprechenden Test zeigten die mit 250 ppm der erfindungsgemäßen Verbindungen 1, 2, 4-10, 12, 13, 15, 17-19, 21, 23-26, 28-31, 33, 37, 38, 42, 43 und 45 behandelten Pflanzen einen Befall von 10% und weniger, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 7, Beispiel Nr. 8) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren. Die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

Wirksamkeit gegen Botrytis cinerea

30

Paprikasämlinge (Sorte: "Neusiedler Ideal Elite") mit 4-5
Blättern wurden mit der Wirkstoffaufbereitung (Aufwandmenge: 500
ppm) tropfnaß gespritzt. Nach dem Abtrocknen wurden die Pflanzen
mit einer Konidienaufschwemmung des Pilzes Botrytis cinerea be35 sprüht und 5 Tage bei 22-24°C bei hoher Luftfeuchtigkeit bewahrt.
Die Auswertung erfolgte visuell.

In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 2 behandelten Pflanzen 5% Befall, während die mit einer aus 40 WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 2, Nr. I/270) behandelten Pflanzen ebenso wie die unbehandelten Pflanzen waren zu 80% befallen waren.

68

Wirksamkeit gegen Pyricularia oryzae

Reiskeimlinge (Sorte: "Tai Nong 67") wurden mit der Wirkstoffaufbereitung (Aufwandmenge 250 ppm) tropfnaß gespritzt. Nach 24

- 5 Stunden wurden die Pflanzen mit einer wäßrigen Sporensuspension des Pilzes *Pyricularia oryzae* besprüht und 6 Tage bei 22-24°C bei einer relativen Luftfeuchtigkeit von 95-99 % bewahrt. Die Beurteilung erfolgte visuell.
- 10 In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 2 behandelten Pflanzen 3% Befall, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 2, Nr. I/270) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren; die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

In einem entsprechenden Test zeigten die mit 250 ppm der erfindungsgemäßen Verbindungen 2, 6-8, 13, 15, 17-19, 21, 24-38 und 42-45 einen Befall von 5% und weniger während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 2, Nr. I/270)

20 behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren; die unbehandelten Pflanzen waren zu 70% befallen.

Wirksamkeit gegen Pusarium culmorum

- 25 Primār-Blätter von Weizensämlingen (Sorte "Kanzler") wurden mit der Wirkstoffaufbereitung (Aufwandmenge 500 ppm) tropfnaß gespritzt. Am folgenden Tag wurden die Pflanzen mit einer Sporensuspension von Fusarium culorum infiziert. Die so behandelten Pflanzen wurden 6 Tage bei 22-24°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von >90% inkubiert. Die Auswertung erfolgte visuell.
- In diesem Test zeigten die mit der erfindungsgemäßen Verbindung Nr. 2 behandelten Pflanzen 5% Befall, während die mit einer aus WO-A 93/15,046 bekannten Verbindung (Tabelle 2, Nr. I/270) behandelten Pflanzen zu 25% befallen waren; die unbehandelten Pflanzen waren zu 60% befallen.

Beispiele zur Wirkung gegen tierische Schädlinge

40 Die Wirkung der Verbindungen der allgemeinen Formel I gegen tierische Schädlinge ließ sich durch folgende Versuche zeigen:

69

Die Wirkstoffe wurden

a) als 0,1 %-ige Lösung in Aceton oder

b) als 10 %-ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Emulphor® EL (Emulan® EL, Emulgator auf der Basis ethoxylierter Fettalkohole)

10

aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Aceton im Fall von a) bzw. mit Wasser im Fall von b) verdünnt.

Nach Abschluß der Versuche wurde die jeweils niedrigste Konzen15 tration ermittelt, bei der die Verbindungen im Vergleich zu unbehandelten Kontrollversuchen noch eine 80 - 100 %-ige Hemmung bzw.
Mortalität hervorriefen (Wirkschwelle bzw. Minimalkonzentration).

20

25

30

35

40

Patentansprüche

1. 2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-anilide der Formel I

$$R^2$$
 N
 N
 OCH_2
 R^4O
 N
 CO
 N
 I

10

in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

- n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten R¹ verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;
 - X eine direkte Bindung, O oder NRa;
- 20 Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl;
 - R1 Nitro, Cyano, Halogen,

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

 R^2 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkylthio$ oder $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$;

40

R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder 5

15

25

40

45

71

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann;

R4 Wasserstoff,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

 ${\tt R}^{\tt S}$ Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl, oder für den Fall, daß X für ${\tt NR}^{\tt a}$ steht, zusätzlich Wasserstoff.

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I gemäß
 Anspruch 1, in denen R⁴ Wasserstoff bedeutet und X für eine
 direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeich net, daß man ein Benzylderivat der Formel II,

in der L^1 eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet, in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III

in das entsprechende 2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-nitrobenzol der Formel IV

$$\mathbb{R}^2$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

72

überführt, IV anschließend zum N-Hydroxylanilin der Formel Va

5
$$R^2$$
 N N OCH_2 $HO-NH$ Va

reduziert und Va mit einer Carbonylverbindung der Formel VI

10

$$L^2 - CO - X - R^5$$
 VI

15

in der ${\tt L}^2$ eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet, in I umwandelt.

20 3. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen \mathbb{R}^4 nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylderivat der Formel IIa

25

$$CH_3$$
 $(R^1)_n$ IIa

30

zunächst zum entsprechenden Hydroxyanilin der Formel Vb

reduziert, Vb mit einer Carbonylverbindung der Formel VI ge-40 mäß Anspruch 2 in das entsprechende Anilid der Formel VII

45
$$(R^1)_n \qquad VII$$

WO 96/01258 PCT/EP95/02395

73

überführt, VII anschließend mit einer Verbindung VIII

L³-R⁴ VIII

5 in der L^3 eine nucleophil austauschbare Gruppe bedeutet und R^4 nicht für Wasserstoff steht, in das Amid der Formel IX

H₃C $(R^1)_n$ IX $R^4O - N - CO - X - R^5$

umwandelt, IX anschließend in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel X

Hal-CH₂
$$(R^1)_n$$
 X

$$R^4O-N-CO-X-R^5$$

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt und X in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III gemäß Anspruch 2 zu I umwandelt.

Verfahren zur Herstellung der Verbindungen I gemäß Anspruch
 1, in denen R⁴ nicht Wasserstoff bedeutet und X für eine direkte Bindung oder Sauerstoff steht, dadurch gekennzeichnet,
daß man eine entsprechende Verbindung der Formel I, in der R⁴
 Wasserstoff bedeutet, mit einer Verbindung der Formel VIII
 gemäß Anspruch 3 umsetzt.

 Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I, in denen X für NR^a steht, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Benzylanilid der Formel IXa

$$(R^1)_n$$

$$R^4O - N - CO - OA$$
IXa

in der A für Alkyl oder Phenyl steht, in das entsprechende Benzylhalogenid der Formel \mathtt{Xa}

5 $Hal-CH_2$ $(R^1)_n$ Xa

in der Hal für ein Halogenatom steht, überführt, Xa in Gegenwart einer Base mit einem 3-Hydroxytriazol der Formel III gemäß Anspruch 2 in eine Verbindung der Formel I.A

15 $\begin{array}{c|c}
R^2 & & & \\
\hline
 & N & & \\
\hline
 & N & & \\
\hline
 & N & & \\
\hline
 & N & & \\
\hline
 & N & & \\
\hline
 & OCH_2 & & \\
\hline
 & R^4O & N & CO & OA
\end{array}$ I.A

20 überführt und I.A anschließend mit einem Amin der Formel XI

H₂NR^a HNR^aR⁵

XIa XIb

25

40

45

zu I umsetzt.

6. Zwischenprodukte der Formel XII

Z— CH_2 $(R^1)_n$ XII

in der die Substituenten und der Index die folgende Bedeutung haben:

n 0, 1, 2, 3 oder 4, wobei die Substituenten \mathbb{R}^1 verschieden sein können, wenn n größer als 1 ist;

R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy oder

5

für den Fall, daß n für 2 steht zusätzlich eine an zwei benachbarte Ringatome gebundene ggf. subst. Brücke, welche drei bis vier Glieder aus der Gruppe 3 oder 4 Kohlenstoffatome, 1 bis 3 Kohlenstoffatome und 1 oder 2 Stickstoff-, Sauerstoff- und/oder Schwefelatome enthält, wobei diese Brücke gemeinsam mit dem Ring an den sie gebunden ist einen partiell ungesättigten oder aromatischen Rest bilden kann;

- 10 Y NO2, NHOH oder NHOR4,
 - R⁴ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;
- 15 Z Wasserstoff, Hydroxy, Mercapto, Cyano, Nitro, Halogen, $C_1-C_6-Alkylsulfonyl$, ggf. subst. Arylsulfonyl oder eine Gruppe Z^a

- 25 R2 Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Halogenalkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$, $C_1-C_4-Alkoxycarbonyl$;
 - R3 ggf. subst. Alkyl, Alkenyl oder Alkinyl;

ein ggf. subst. gesättigter oder ein- oder zweifach ungesättigter Ring, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis drei der folgenden Heteroatome als Ringglieder enthalten kann: Sauerstoff, Schwefel und Stickstoff, oder

ein ggf. subst. ein- oder zweikerniger aromatischer Rest, welcher neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein oder zwei Stickstoffatome und ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom als Ringglieder enthalten kann.

WO 96/01258 PCT/EP95/02395

76

7. Zwischenprodukte der allgemeinen Formel XIII

$$W-CH_2 \longrightarrow (R^1)_n$$
 XIII

$$R^4O-N-CO-OA$$

wobei die Substituenten R¹ und R⁴ sowie der Index n die in An-10 spruch 1 gegebene Bedeutung haben und die Substituenten W und A die folgende Bedeutung haben:

- W Wasserstoff oder Halogen, und
- 15 A Alkyl oder Phenyl.
- 8. Zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeignetes Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1.
 - 9. Verwendung der Verbindungen I gemäß Anspruch 1 zur Herstellung eines zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen oder Schadpilzen geeigneten Mittels.

25

- 10. Verfahren zur Bekämpfung von Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.
- Verfahren zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Schädlingen oder die von ihnen zu schützenden Materialien, Pflanzen, Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der allgemeinen Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.

2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-anilide, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung

5 Zusammenfassung

2-[1',2',4'-Triazol-3'-yloxymethylen]-anilide der Formel I

10 $\begin{array}{c|c}
R^2 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & N \\
\hline
 & OCH_2 \\
\hline
 & R^4O - N - CO - XR^5
\end{array}$

15 in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

n 0, 1, 2, 3 oder 4;

20 X eine direkte Bindung, O oder NRa;

Ra Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl;

25 R1 Nitro, Cyano, Halogen,

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Alkoxy, Alkenyloxy oder
Alkinyloxy;

- 30 R² Wasserstoff, Nitro, Cyano, Halogen, Alkyl, Halogenalkyl, Alkoxy, Alkylthio oder Alkoxycarbonyl;
 - R³ ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Heterocyclyl, Aryl oder Heteroaryl;

R4 Wasserstoff,

35

ggf. subst. Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Cycloalkenyl, Alkylcarbonyl oder Alkoxycarbonyl;

Wasserstoff, Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl oder Cycloalkenyl,

Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Ver-45 wendung.

International application No. PCT/EP 95/02395

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

IPC C07D249/12 C07D401/04 C07D403/04 A01N43/653 A01N47/08 C07C239/08 C07C271/06

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 CO7D CO7C AO1N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Х,Ү	WO-A- 93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5 August 1993 cited in the application see the whole document, especially pages 186, 193, 194, 296, 303, 304, 398, 405 and 406	1-5,8-11
x	see especially pages 60	6
x	see especially pages 163, 164, 259, 271, 272, 375, 471 and 472	7
Y	EP-A-0525 516 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 3 February 1993 see the whole document, especially p. 27, compound 1a.179 and p. 41, compound 1a.523	1-5, 8-11

X See patent family annex.

- Special categories of cited documents:
- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed
- "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance: the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

28 September 1995

Name and mailing address of the ISA/
European Patent Office

Telephone No.

Date of mailing of the international search report

-6.10.95

Authorized officer

Telephone No.

International application No.

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the text of	
x	US-A-3:547 977 (S.B. RICHTER) 15 December 1970 see example 7	7
P, X	EP-A-O 619 301 (NIHON NOHYAKU CO., LTD.) 12 October 1994 see pages 33-35, formula III and example 1-1 until 1-4	6, 7
x	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=388396	6
	& CHEM. BER.,	
·	vol. 25, 1892 page 2445	
X .	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=390510 & J. MED CHEM., vol. 34, no 9, 1991 pages 2906-2916,	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=1975961 & CHEM. BER., vol. 37, 1904 page 3599	6
X .	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=2102253 & J. AMER. CHEM. SOC., vol. 80, 1958 page 1168, 1171	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=2764273 & CH, A, 558 783 (LILLY) 1975	6
x	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme Frankfurt DE see BRN=3272503 & CHEM. BER., vol. 27, 1984	6

.15:

International application No.

	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Category*	Cimion of document, with indication, where appropriate, or the relevant passages	
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=5530272	6
. • :	& HELV. CHIM. ACTA, vol. 63, no.8, 1980 pages 2364-2369,	
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE seeBRN=774603, 2081120, 2082093 and 2638401 & JUSTUS LIEBIGS ANN. CHEM., vol. 316, 1901 pages 278, 295, 287, 289	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=2085686 and 2085706 & BUL. SOC. CHIM. FR., 1966 pages 1848-1858,	6
x	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=2692664 & CHEM. BER., vol. 40, 1907 page 3330	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE see BRN=3247055 &US, A, 2 334 201 (PARKE, DAVIS & CO.) 1941	6

International application No. EP95/02395

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)					
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:						
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:					
2.	Claims Nos.: 6 (not fully searched) because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:					
	In view of the extremely large number of known compounds that are prejudicial to novelty in claim 6, it is not possible, for reasons of economy (see Guidelines, B-III, 2.1), either to conduct a complete search or to prepare a full report for this claim. The search report in regard to claim 6 was therefore limited to a representative sample of documents.					
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).					
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)					
This Int	ernational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:					
	·					
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.					
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.					
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:					
Remark	k on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.					

Information on patent family members

Inten al Application No PCT/EP 95/02395

Patent document cited in search report	Publication date 05-08-93	Patent family member(s)		Publication date
WO-A-9315046		DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- AU-B- CA-A- CZ-A- EP-A- FI-A-	4234012 4234028 4234067 4234081 3351493 2127110 9401785 0624155 943523	14-04-94 14-04-94 14-04-94 01-09-93 05-08-93 15-02-95 17-11-94 27-07-94
:		JP-T- NO-A-	7502747 942814	23-03-95 28-07-94
EP-A-525516	03-02-93	DE-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A- NZ-A-	4124989 653612 2059092 2075354 5255191 243736	04-02-93 06-10-94 28-01-93 28-01-93 05-10-93 25-11-94
US-A-3547977	15-12-70	NONE		
EP-A-619301	12-10-94	AU-B- AU-B- CA-A- CN-A- JP-A-	661230 5903494 2120163 1094713 6340607	13-07-95 20-10-94 05-10-94 09-11-94 13-12-94

Inters. al Application No PCT/EP 95/02395

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 C07D249/12 C07D401/04 A01N47/08 C07D403/04 A01N43/653 C07C271/06 C07C239/08 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D CO7C A01N IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category 1-5,8-11 WO-A-93 15046 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 5 X,Y August 1993 cited in the application siehe das ganze Dokument, insbesondere Seiten 186, 193, 194, 296, 303, 304, 398, 405 und 406 siehe insbesondere Seite 605 X siehe insbesondere Seiten 163, 164, 259, 271, 272, 375, 471 und 472 EP-A-0 525 516 (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 3 1-5,8-11 Y February 1993 siehe das ganze Dokument, insbesondere S. 27, Verbindung la.179 und S. 41, Verbindung la.523 -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone 'Y' document of particular relevance; the claimed invention camot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the set. document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but "&" document member of the same patent family later than the priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search **= 6.** 10. 95 28 September 1995 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NI. - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Allard, M Fax: (+31-70) 340-3016

Inten: sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02395

		C1/EP 95/02395
C.(Fortsetzt	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	den Teile Betr. Anspruch Nr.
Kategoric*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	den Leite Beut, Ampruch Mt.
X	US-A-3 547 977 (S.B. RICHTER) 15.Dezember 1970 siehe Beispiel 7	7
Ρ,Χ	EP-A-O 619 301 (NIHON NOHYAKU CO., LTD.) 12.Oktober 1994 siehe Seiten 33-35, Formel III und Beispiele 1-1 bis 1-4	6,7
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=388396 & CHEM. BER., Bd. 25, 1892 Seite 2445	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=390510 & J. MED. CHEM., Bd. 34, Nr. 9, 1991 Seiten 2906-2916,	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=1975961 & CHEM. BER., Bd. 37, 1904 Seite 3599	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=2102253 & J. AMER. CHEM. SOC., Bd. 80, 1958 Seite 1168, 1171	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=2764273 & CH,A,558 783 (LILLY) 1975	6
x	DATABASE CROSSFIRE Beistein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=3272503 & CHEM. BER., Bd. 27, 1894 Seite 2162	6
	-/	

Inten sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02395

	101/2	P 35/02335
C.(Fortsetza	mg) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teil	e Betr. Anspruch Nr.
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=5530272 & HELV. CHIM. ACTA, Bd. 63, Nr. 8, 1980 Seiten 2364-2369,	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssyteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=774603, 2081120, 2082093 und 2638401 & JUSTUS LIEBIGS ANN. CHEM., Bd. 316, 1901 Seite 278, 295, 287, 289	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=2085686 und 2085706 & BULL. SOC. CHIM. FR., 1966 Seiten 1848-1858,	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=2692664 & CHEM. BER., Bd. 40, 1907 Seite 3330	6
X	DATABASE CROSSFIRE Beilstein Informationssysteme GmbH, Frankfurt DE siehe BRN=3247055 & US,A,2 334 201 (PARKE, DAVIS & CO.) 1941	6

ationales Aktenzeichen

PCT/EP 95/02395

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. Ansprüche Nr. well Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. 6 (unvollständig recherchiert) weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
Im Hinblick auf die extrem grosse Anzahl bekannter Verbindungen, welche dem An-
spruch 6 neuheitsschädlich gegenüberstehen, ist, aus wirtschaftlichen Gründen (siehe Richtlinien B-III,2.1), weder eine vollständige Recherche noch ein vollstän-
diger Recherchenbericht für diesen Anspruch möglich. Der Recherchenbericht wurde
3. darum hinsichtlich Anspruch 6 auf eine repräsentative Auswahl von Dokumenten beschränkt well es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
1. Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
3. Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen kinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interi sales Aktenzeichen
PCT/EP 95/02395

Im Recherchenbericht geführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffendichung
WO-A-9315046	05-08-93	DE-A- DE-A- DE-A- DE-A- AU-B- CA-A- CZ-A- EP-A- FI-A- JP-T- NO-A-	4234012 4234028 4234067 4234081 3351493 2127110 9401785 0624155 943523 7502747 942814	14-04-94 14-04-94 14-04-94 01-09-93 05-08-93 15-02-95 17-11-94 27-07-94 23-03-95 28-07-94
EP-A-525516	03-02-93	DE-A- AU-B- AU-A- CA-A- JP-A- NZ-A-	4124989 653612 2059092 2075354 5255191 243736	04-02-93 06-10-94 28-01-93 28-01-93 05-10-93 25-11-94
US-A-3547977	15-12-70	KEINE		
EP-A-619301	12-10-94	AU-B- AU-B- CA-A- CN-A- JP-A-	661230 5903494 2120163 1094713 6340607	13-07-95 20-10-94 05-10-94 09-11-94 13-12-94